### 世界知的所有権機関 国際 事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(43) 国際公開日



(51) 国際特許分類6 C07C 62/34, 69/734, 323/52, C07D 213/30, 263/32, 277/24, 317/54, 413/04, 417/04,

A1 417/12, A61K 31/19, 31/215, 31/42, 31/425,

WA 99/46232 (11) 国際公開番号

1999年9月16日(16.09.99)

31/44, 31/36 (21) 国際出願番号

PCT/JP99/01134 (74) 代理人

(22) 国際出願日

1999年3月9日(09.03.99)

弁理士 大家邦久, 外(OHIE, Kunihisa et al.)

〒103-0013 東京都中央区日本橋人形町2丁目2番6号 堀口第2ビル7階 大家特許事務所 Tokyo, (JP)

(30) 優先権データ

特順平10/58444 1998年3月10日(10.03.98)

特願平10/87560 1998年3月31日(31.03.98) (71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

小野寨品工業株式会社

(ONO PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒541-8526 大阪府大阪市中央区道修町2丁目1番5号

(72) 発明者:および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ) 田嶋久男(TAJIMA, Hisao)[JP/JP]

中山孝介(NAKAYAMA, Yoshisuke)[JP/JP] 福島大吉(FUKUSHIMA, Daikichi)[JP/JP]

〒618-8585 大阪府三島郡島本町桜井3丁目1番1号 小野麥品工業株式会社 水無類総合研究所内 Osaka, (JP) (81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW. 欧州特許 (AT. BE. CH. CY. DE. DK. ES. FI. FR. GB. GR. IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

**添付公開事類** 国際調査報告書

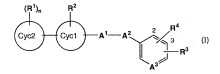
(54) Title: CARBOXYLIC ACID DERIVATIVES AND DRUGS CONTAINING THE SAME AS THE ACTIVE INGREDIENT

(54)発明の名称 カルボン酸誘導体およびその誘導体を有効成分として含有する薬剤

(57) Abstract

Compounds represented by general formula (I), nontoxic salts thereof or hydrates of the same; and peroxisome proliferator-activated receptor regulating agents containing the same as the active ingredient, wherein each symbol is as defined in the specification. Because of having an effect of regulating PPAR receptor, the compounds of the general formula (I) are useful as hypoglycemic agents, lipid-lowering agents, preventives and/or remedies for diseases associating metabolic errors (diabetes, obesity, syndrome X, hypercholesterolemia, hyperlinoproteinemia, etc.), hyperlipemia, arterioselerosis, hypertension, circulatory diseases, overeating, ischemic heart diseases, etc., HDL cholesterol-elevating agents. LDL cholesterol and/or VLDL cholesterol-lowering agents and drugs for relieving risk factors of diabetes or syndrome X.

#### 一般式 (I)



(式中の記号は明細書記載の通り。)で示される化合物、それらの非毒性塩、 またはそれらの水和物、およびそれらを有効成分として含有するベルオキシソ - ム増殖薬活性化受容体制御剤。

一般式 (I) で示される化合物は、PPAR 受容体を制御する作用を有しており、血糖降下剤、脂質低下剤、糖尿病、肥満、シンドローム X、高コレステロール血症、高リポ蛋白血症等の代謝異常疾患、高脂血症、動脈硬化症、高血圧、循環器系疾患、過食症、虚血性心疾患等の予防および/または治療剤、HDLコレステロール上昇剤、LDLコレステロールおよび/またはVLDLコレステロールの減少剤、糖尿病やシンドローム Xのリスクファクター軽減剤として有用である。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報) ススシススシセスチトクタトトルススシスススシセスチトクタトトクタトトクター カゼリスリー カナントナル カナントティン タシシュカントラスト ニング・リト・アングロン アングロン アングロン アングロン アングロン アーカーナール グラモル・ファック アラブ首長国連邦 アルバニア アルメニア DM ESI FRA GB エストニア AMT AZABB LCILKR LLU LLU MC MC MC フィンランド ファンス ブデンス ガボン , ルノー, オーストリア オーストラリア アゼルバイジャン ボズニア・ヘルツェゴビナ SKLSNZDG パルバドス GEH GM GW BE ベルギー ブルギナ・ファソ ブルガリア モルドヴァ マダガスカル B J B R B Y C F ベナン ブラジル ベラルーシ カナダ マケドニア旧ユーゴスラヴィア 共和国 TM TR TT GRRUDELLNSTPE MK MK MX MX NE NO NO マリモンゴル ルック 中央アフリカ コンゴー モーマンゴル ルーマンゴルイコークー アーマンデンールー アースーク・ンドルー ーーランガルー アーカーフガルー アーカガルー アーカガルアンドルーマンドルーマンドルーマンガルアンドルーマンガルアンドルア UG US VN YU Ġ スイスコートジボアール カメル中国 エスタ・リカ コスタースタースタースタースターススーススプロッツーク Ÿ 北朝鮮

#### 明細書

カルボン酸誘導体およびその誘導体を有効成分として含有する薬剤

### 技術分野

本発明はカルボン酸誘導体およびカルボン誘導体を有効成分として含有する ベルオキシソーム増殖薬活性化受容体制御剤に関する。

さらに詳しく言えば、一般式(I)

$$(R^1)_n$$
 $R^2$ 
 $Cyc2$ 
 $Cyc1$ 
 $A^1$ 
 $A^2$ 
 $A^3$ 
 $R^3$ 
 $(I)$ 

10

5

(式中、すべての記号は後記と同じ意味を表わす。)で示されるカルボン酸誘導体、それらの非毒性塩およびそれらの水和物を有効成分として含有するベルオキシソーム増殖薬活性化受容体制御剤、および一般式(I)で示される新規15 なカルボン酸誘導体、それらの非毒性塩、それらの水和物およびそれらの製造方法に関する。

### 背景技術

最近、脂肪細胞分化マーカー遺伝子の発現誘導にかかわる転写因子の研究に 20 おいて、核内受容体であるベルオキシソーム増殖薬活性化受容体 (Peroxisome Proliferator Activated Receptor;以下、PPAR受容体と略記する。) が注目され ている。PPAR受容体は、さまざまな動物種からcDNAがクローニングさ れ、複数のアイソフォーム遺伝子が見出され、哺乳類では α、β、γの3種類

が知られている(J. Steroid Biochem. Molec. Biol., 51, 157 (1994); Gene Expression. 4, 281 (1995); Biochem Biophys. Res. Commun., 224, 431 (1996); Mol. Endocrinology., 6, 1634 (1992) 参照)。さらに、γ型は主に脂肪組織、免疫細胞、副腎、脾臓、小腸で、α型は主に脂肪組織、肝臓、網膜で発現し、δ型は組織特異性が見られず普遍的に発現していることが知られている(Endocrinology., 137, 354 (1996) 参照)。

5

10

15

ところで、以下に示したチアゾリジン誘導体は、インスリン非依存型糖尿病 (NIDDM) に対する治療薬として知られており、糖尿病患者の高血糖を是 正するために用いられる血糖降下剤である。また、高インスリン血症の是正ま たは改善、耐糖能の改善、また血清脂質の低下に効果を示し、インスリン抵抗 性改善薬としてきわめて有望であると考えられている化合物である。

また、これらのチアゾリジン誘導体の細胞内標的蛋白質の一つがPPAR ア 受容体であり、PPAR アの転写活性を増大させることが判明している (Endocrinology., <u>137</u>, 4189 (1996); Cell., <u>83</u>, 803 (1995); Cell., <u>83</u>, 813 (1995); J. Biol. Chem., <u>270</u>, 12953 (1995) 参照)。従って、PPAR アの転写活性を増大さ

せるPPAR 7 活性化剤(アゴニスト)は、血糖降下剤および/または脂質低下剤として有望であると考えられる。また、PPAR 7 アゴニストはPPAR 7 蛋白自身の発現を亢進することが知られている(Genes & Development., 10,974 (1996))ことから、PPAR 7 を活性化するのみならずPPAR 7 蛋白自身の発現を増加させる薬剤も臨床的に有用と考えられる。

核内受容体PPAR y は脂肪細胞分化に関わっており (J. Biol. Chem., 272, 5637 (1997) およびCell., 83, 803 (1995)参照)、これを活性化できるチアゾリジン誘導体は脂肪細胞分化を促進することが知られている。最近、ヒトにおいて、チアゾリジン誘導体が体脂肪を増生させ、体重増加、肥満を惹起するとの報告 10 がなされた (Lancet, 349, 952 (1997)参照)。従って、PPAR y 活性を抑制する拮抗剤(アンタゴニスト)やPPAR y 蛋白自身の発現を減少できる薬剤も臨床的に有用であると考えられる。ところで、Science., 274, 2100 (1996)には、PPAR y をリン酸化することによってその活性を抑制できる化合物が紹介されており、そのことからPPAR y 蛋白には結合しないもののその活性を抑制する 2 薬剤もまた臨床的に有用であると考えられる。

これらのことからPPAR 7 受容体の活性化剤 (アゴニスト)、また蛋白自 身の発現を増加できるPPAR 7 蛋白発現制御剤は血糖降下剤、脂質低下剤、 糖尿病、肥満、シンドロームX、高コレステロール血症、高リボ蛋白血症等の 代謝異常疾患、高脂血症、動脈硬化症、高血圧、循環器系疾患、過食症等の予 防および/または治療剤として有用であることが期待される。

一方、PPARグ受容体の転写活性を抑制するアンタゴニスト、あるいは蛋白自身の発現を抑制できるPPARグ蛋白発現制御剤は、血糖降下剤、糖尿病、 肥満、シンドロームX等の代謝異常疾患、高脂血症、動脈硬化症、高血圧、過 食症等の予防および/または治療剤として有用であることが期待される。

また、以下に示すフィブレート系化合物、例えば、クロフィブレートは脂質 低下剤として知られているが、

5

10

15

フィブレート系化合物の細胞内標的蛋白質の一つが Ρ Ρ Α R α 受容体であるこ とも判明している (Nature., 347, 645 (1990): J. Steroid Biochem, Molec, Biol., 51. 157 (1994): Biochemistry., 32, 5598 (1993)参照)。これらのことから、フィブレー ト系化合物が活性化しうる P P A R α 受容体の制御剤は、脂質低下作用を有し ていると考えられ、高脂血症等の予防および/または治療剤として有用である ことが期待される。

これ以外にも、PPAR αが関与する牛物活性として、最近、WO9736 579号明細書には抗肥満作用があることが報告された。また、J. Lipid Res., 39. 17 (1998)には P P A R α 受容体の 活性化によって 高密度 リポ蛋白 (HDL) コレステロール上昇作用、そして、低密度リポ蛋白 (LDL) コレ ステロールや超低密度リポ蛋白(VLDL)コレステロール、さらにはトリグ リセドの低下作用を有していることが報告されている。Diabetes., 46, 348 (1997) にはフィブレート系化合物の一つ、ベザフィブレートによって血中脂肪酸組成 や高血圧の改善、インスリン抵抗性の改善が認められたと報告されている。従 20 ってPPARα受容体を活性化するアゴニストやPPARα蛋白自身の発理を 亢進するPPARα制御剤は脂質低下剤、高脂血症治療薬として有用であるぼ かりでなく、HDLコレステロール上昇作用、LDLコレステロールおよびノ またはVLDLコレステロールの減少作用、そして動脈硬化進展抑制やその治

PCT/JP99/01134 WO 99/46232

療、また肥満抑制効果が期待され、血糖降下剤として糖尿病の治療や予防、高 血圧の改善、シンドロームXのリスクファクター軽減や虚血性心疾患の発症予 防にも有望であると考えられる。

一方、PPAR δ 受容体を有意に活性化したリガンドやPPAR δ 受容体が 5 関与する生物活性の報告は少ない。

 $PPAR\delta$ は、ときにPPARB、あるいはPPARBにはPPARBの場合にはPPARBの場合にはPPARBの場合にはPPARBの場合にはPPARBの場合にはPPARBの場合にはPPARBの場合にはPPARBの場合にはPPARBの場合にはPPARBの場合にはPPARBの場合にはPPARBの場合にはPPARBの場合に されている。これまでにPPARAの牛物活件として、WO9601430号 明細書にはhNUC1B (ヒトNUC1とアミノ酸1個が異なるPPARサブ タイプ) がヒトΡΡΑΚ α や甲状腺ホルモンレセプターの転写活性を抑制でき ることが示されている。また、最近ではWO9728149号明細書において、 PPAR δ 蛋白質に高い親和性を有し、PPAR δ を有意に活性化する化合物 (アゴニスト) が見出され、さらにそれらの化合物がHDL(高密度リポ蛋白) コレステロール上昇作用を有していることが報告された。従って、PPAR & を活性化できるアゴニストには、HDLコレステロールト星作用 それによる 15 動脈硬化進展抑制やその治療、脂質低下剤や血糖降下剤としての応用が期待さ れ、さらには高脂血症の治療、血糖降下剤、糖尿病の治療やシンドロームXの リスクファクターの軽減や虚血性心疾患の発症予防にも有用であると考えられ る。

PPAR 受容体制御剤として、以下のものが報告されている。

20 (1) 例えばWO9728115号明細書には、一般式(A)

10

$$(Z^{A}-W^{A})_{tA}$$
 $(Z^{A}-W^{A})_{vA}$ 
 $(Z^{A}-W^{A})_{vA}$ 

5

(式中、R<sup>1A</sup>は水素原子、C<sub>3</sub>~10シクロアルキル等から選択され、R<sup>2A</sup> は水素原子、C5~10アリール、C5~10ヘテロアリール等から選択され R<sup>4</sup>AはR<sup>2</sup>A等から選択され、(ZA-WA-)はZA-CR<sup>6</sup>AR<sup>7</sup>A、また はZA-CR6AR7A-R8A-等を表わし、R8AはCR6AR7A、O、 5 S(O)<sub>DA</sub>等から選択され、R<sup>6A</sup>およびR<sup>7A</sup>はそれぞれ独立して、水素原 子、C1~6アルキルから選択され、X1AおよびX2Aはそれぞれ独立して、 水素原子、C1~15アルキル、ハロゲン原子等から選択され、YAは S(O) nA、-O-等から選択され、Y1AはO、C等から選択され、ZAは CO<sub>2</sub>R<sup>3A</sup>等から選択され、tAおよびvAはそれぞれ独立して0または1を 10 表わし、t A + v A は 1 を表わし、Q A は飽和または不飽和の 2 ~ 4 の直鎖の炭 化水素を表わし、pAは0~2を表わし、R3Aは水酸基、C1~15アルコ キシ等を表わす。) で示される化合物、またはそれらの医薬的に許容な塩が P PAR ∂ 受容体の調節剤であることが記載されている (式中の基の説明は必要 な部分を抜粋した。)。また、WO9727857号明細書およびWO972 15 8137号明細書にも上記と類似の化合物がPPARる受容体の調節剤である ことが記載されている。

(2) また、WO9731907号明細書には、一般式(B)

20

(式中、 $A^B$ はフェニルであり、前記フェニルは1つまたはそれ以上のハロゲン 原子、 $C1\sim6$ アルキル、 $C1\sim3$ アルコキシ、 $C1\sim3$ フルオロアルコキシ、 ニトリルまたは $-NR^{7}BR^{8}B$ ( $R^{7}BR^{4}B$ )はそれぞれ独立して、水素

原子またはC1~3アルキルを表わす。) で置換されてもよい;

BBは酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を少なくとも1つを含む、5または6員のヘテロ環一 $C1\sim6$ アルキレンーを表わし、前記ヘテロ環は $C1\sim3$ アルキルで置換されてもよい:

5 AlkBはC1~3アルキレンを表わし;

 $R^{1B}$ は水素原子または $C1\sim3$ アルキルを表わし;

 $Z^B$ は-( $C^1$  -  $3^2$   $\mathbb{R}^{4B}$  から選択される。)で示される化合物、またはそれらの医薬的に許容な塩が、PPAR アプニスト活性を有していることが記載されている(式中の基の説明は必要な 10 部分を抜粋した。)。

(3) 一方、特開平9-323982号明細書には、一般式(C)

$$R^{c}$$
 $R^{4c}$ 
 $R^{4c}$ 
 $R^{6c}$ 
 $R^{7c}$ 
 $R^{10c}$ 
 $R^{7c}$ 
 $R^{10c}$ 
 $R^{10c}$ 
 $R^{10c}$ 
 $R^{10c}$ 
 $R^{10c}$ 

R'C N # tak

15

20

(RCは RON または N (式中、R'Cは置換されていてもよい表音族炭化水素基、置換されていてもよい環式脂肪族炭化水素基、置換されていてもよい複素環基または置換されてもよい縮合複素環基であり、R 5 Cは低級アルキル基である。)で表わされる基であり、R 4 Cは水素原子または低級アルキル基であり、R 6 Cは水素原子またはR 9 Cと一緒になって二重結合を形成し、R 7 'Cは水素原子、ヒドロキシ基、カルボキシ基、アシル基、置換されていてもよいアルコキシカルボニル基、置換されてもよい低級アルキル基、置換されてもよいに級アルキル基、置換されてもよい低級アルキル基、置換されてもよいに

7

れてもよいカルバモイル基、置換されてもよいアリールオキシカルボニル基、 置換されてもよいアラルキルオキシカルボニル基または一般式-YC-R8C (式中、YCは-NH-または酸素原子であり、R8Cは置換されてもよいアシ ル基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル 基またはアラルキルオキシカルボニル基である。)で表わされる基であり、 R9Cは水素原子、置換されてもよい低級アルキル基または置換されてもよい低 級アルコキシカルボニル基であり、R10Cはヒドロキシ基、置換されてもよい アミノ基、置換されてもよい低級アルコキシ基、置換されてもよい低級アルキ ル基、置換されてもよいアリールオキシ基または置換されてもよいアラルキル オキシ基である。)で表わされるプロビオン酸誘導体またはその医薬上許容し 得る塩を含有する医薬組成物が血糖低下作用および血中脂質低下作用を有して いることが記載されている。また、特開平8-325264号明細書、特開平 8-325250号明細書、WO9638415号明細書、およびWO980 0137号明細書にも類似の化合物が血糖低下作用および血中脂質低下作用を 15 有していることが記載されている。

(4) また、特開平8-104688号明細書には、一般式(D)

10

(式中、RDは炭素鎖を介して結合していてもよい置換されていてもよい炭化水 20 素残基または複素環基を、nDは0または1を、XDはCHまたはNを、VDは 2 価の炭化水素残基をそれぞれ示す。R 1 D およびR 2 D は同一または異なって 水素原子、ハロゲン原子、置換されていてもよいヒドロキシル基または置換さ れていてもよい炭化水素残基を示し、RID R2DのいずれかとVDの一部と

互いに結合して環を形成していてもよい。)で示される化合物またはその塩が 血糖低下作用および血中脂質低下作用を有していることが記載されている(式 中の基の説明は必要な部分を抜粋した。)。また、特開昭61-85372号 明細書にも同様の化合物が血糖降下作用および脂質低下作用を有していること が記載されている。

(5) 一方、特開平1-143856号明細書には、一般式(E)

(式中、X<sup>E</sup>は一CR<sup>4</sup>E=または一N=、Y<sup>E</sup>は一CR<sup>4</sup>E=N一、一N=CR<sup>4</sup>E=、 - CR<sup>4</sup>E=CR<sup>4</sup>E=、 - O-、 - S-または一NR<sup>4</sup>E=、 Z<sup>E</sup>は一 (CH<sub>2</sub>)<sub>nE</sub>O-、 - (CH<sub>2</sub>)<sub>nE</sub>S-等、R<sup>1</sup>Eは一 (CHR<sup>7</sup>E)<sub>nE</sub>COOR<sup>6</sup>E等、nEは各々独立して0~5、R<sup>2</sup>Eは各々水素、低級アルキル、低級アルコキシ、トリフルオロメチル、ニトロ、シアノまたはハロゲン等、

 $W^E$ は結合であるかまたは-O-、-S-または $-NR^{4E}-$ 、mEは $1\sim15$ 、 $R^{4E}$ は、各々、独立して水素または低級アルキル、 $R^{7E}$ は水素またはメチルを意味する。)で示される化合物またはその医薬上許容される塩が、リポキシゲナーゼ抑制活性およびロイコトリエン拮抗活性を有することが記載されている。

(6) また、特表平8-504194号明細書には、一般式 (F)

$$X^F - Y^E - Z^E - TU - NF - A^E - B^F$$
 (F)

(式中、"アリール<sup>F</sup>"は0、1、2、3または4個のN原子を含み、置換基を もたないかまたはR<sup>5</sup>Fで置換された単環式芳香族6員環系であり:

 $X^F$ はN、O、Sから選択された0、1、2、3または4個のヘテロ原子を含み、 置換基をもたないかまたは $R^{1F}$ 、 $R^{2F}$ 、 $R^{3F}$ もしくは $R^{4F}$ で置換された単 環式または多環式の芳香族または非芳香族 $4 \sim 10$  貝環系等であり、

 $R^{1F}$ 、 $R^{2F}$ 、 $R^{3F}$ および $R^{4F}$ は、水素、 $C^{1}$ ~10 アルキル、 $C^{3}$ ~8シ クロアルキル、アリール $C^{0}$ ~8 アルキル、アミノ $C^{0}$ ~8 アルキル、 $C^{1}$ ~6 アルキルアミノ $C^{0}$ ~8 アルキル、 $C^{1}$ ~6 ジアルキルアミノ $C^{0}$ ~8 アルキル、 $C^{1}$ ~6 ジアルキルアミノ $C^{0}$ ~8 アルキル、 $C^{1}$ ~6 ジアルキルアミノ $C^{0}$ 8 アルキル、 $C^{1}$ ~6 ジアルキル等から成る群から独立して選択され:

YFはC0~8アルキル、C0~8アルキル-0~C0~8アルキル、C0~8アルキル-SO $_{n}$ F-C0~8アルキル等であり、ここで $_{n}$ Fは0~ $_{2}$ の整数で

15 あり;

20

ならず:

10

ZFおよびAFは  $(CH_2)_{mF}$ 、  $(CH_2)_{mF}$ O  $(CH_2)_{nF}$ 、  $(CH_2)_{mF}$ O  $(CH_2)_{mF}$ N  $(CH_2)_{mF}$ N  $(CH_2)_{mF}$ O  $(CH_2)_{nF}$ 、  $(CH_2)_{mF}$ O  $(CH_2)_{nF}$   $(CH_2)_{mF}$ O  $(CH_2)_{nF}$   $(CH_2)_{mF}$ 0  $(CH_2)$ 

 $R^{5F}$ は水素、 $C1\sim6$ アルキル、 $C0\sim6$ アルキルオキシ $C0\sim6$ アルキル、またはハロゲン等であり:

 $R^{6F}$ 、 $R^{7F}$ 、 $R^{8F}$ 、 $R^{9F}$ 、 $R^{10F}$ および $R^{11F}$ は、水素、 $C1\sim8$ アルキル等から独立して選択され、

R 12Fはヒドロキシ、C 1~8アルキルオキシ等から選択される。) で示される化合物および医薬的に許容可能なその塩がフィブリノーゲンレセプターアン タゴニスト活性を有することが記載されている (式中の基の説明は必要な部分を抜粋した。)。

#### 発明の開示

本発明者らは、PPAR受容体の制御作用を有する化合物を見出すべく鋭意 10 研究を行なった結果、一般式(I)で示される化合物が目的を達成することを 見出し、本発明を完成した。

また、一般式 (I) で示される化合物の一部は、前記特開平 1 - 1 4 3 8 5 6 号明細書および特表平 8 - 5 0 4 1 9 4 号明細書で既に公知であり、それらの作用、すなわち、リポキシゲナーゼ抑制活性、ロイコトリエン拮抗活性、フ15 イブリノーゲンレセプターアンタゴニスト活性を有していることも公知であるが、これらのことから P P A R 受容体の制御作用が予想されるものではない。また、一般式 (I) で示される化合物の一部はこれまで知られていない新規な化合物である。

本発明は、

20 1) 一般式(I)

$$(R^1)_n$$
  $R^2$   $Cyc1$   $A^1$   $A^2$   $A^3$   $R^3$ 

(式中、

 $A^1$ は $C1\sim 4$  アルキレン基または $C2\sim 4$  アルケニレン基を表わし、

A<sup>2</sup>は-O-基または-S-基を表わし、

A<sup>3</sup>はCH基またはN基を表わし、

5 nは1~5を表わし、

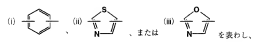
R 1 は

- (i) 水素原子、
- (ii) C1~8アルキル基、
- (iii) ハロゲン原子、
- 10 (iv) C1~4アルコキシ基、
  - (v) ニトロ基、
    - (vi) トリハロメチル基、
    - (vii) トリハロメトキシ基、
    - (viii) トリハロメチルチオ基、
- 15 (ix) シアノ基、
  - (x) C1~4アルキルチオ基、
  - (xi) NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>基(基中、R<sup>5</sup>およびR<sup>6</sup>はそれぞれ独立して、水素原子またはC1~4アルキル基を表わす。)、
  - (xii) 炭素環基、または
- 20 (xiii) ヘテロ環基を表わし、

R21t

- (i) 水素原子、
- (ii) C1~4アルキル基、
- (iii) ハロゲン原子、または
- 25 (iv) トリハロメチル基を表わし、

Cyc1基は



# **Cyc2基は**

- (i) 炭素環基、または
- (ii) ヘテロ環基を表わし、

### 5 R 3 は

- (i) 水素原子、
- (ii) C1~8アルキル基、
- (iii) ハロゲン原子、
- (iv) C1~4アルコキシ基、
- 10 (v) ニトロ基、
  - (vi) トリハロメチル基.
  - (vii) トリハロメトキシ基、
  - (viii) トリハロメチルチオ基、
  - (ix) シアノ基、または
- 15 (x) C1~4アルキルチオ基を表わし、

### R 4 は

(ii) 2, 4-チアゾリジンジオン-5-イル基を表わし、

### A 4 は

- 20 (i) 単結合、
  - (ii) C1~4アルキレン基、
  - (iii) -C1~4アルキレン-O-基、または
  - (iv) -C1~4アルキレン-S-基を表わし、

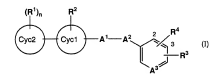
 $R^7$ 、 $R^8$ および $R^9$ はそれぞれ独立して、水素原子、または $C1\sim 4$  アルキル

基を表わす。

ただし、

- (1) R4は2位または3位に結合するものとし、
- (2) R 4が3位に結合し、A 4が単結合またはメチレンを表わし、A 3がCH 5 を表わし、C y c 1がペンゼンを表わすとき、A 1はメチレン、エチレン、また はビニレンを表わすものとする。)で示されるカルボン酸誘導体、それらの非 毒性塩、またはそれらの水和物を有効成分として含有するペルオキシソーム増 殖薬活性化受容体制御剤、
  - 2) 一般式(I)

10



(式中、

 $A^{1}$ はC1~4アルキレン基またはC2~4アルケニレン基を表わし、

15 A<sup>2</sup>は-O-基または-S-基を表わし、

A<sup>3</sup>はCH基またはN基を表わし、

nは1~5を表わし、

R 1 は

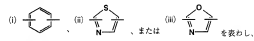
- (i) 水素原子、
- 20 (ii) C1~8アルキル基、
  - (iii) ハロゲン原子、
  - (iv) C1~4アルコキシ基、

- (v) ニトロ基、
- (vi) トリハロメチル基、
- (vii) トリハロメトキシ基、
- (viii) トリハロメチルチオ基、
- 5 (ix) シアノ基、
  - (x) C1~4アルキルチオ基、
  - (xi) NR  $^5$ R  $^6$ 基  $(基中、R ^5$ およびR  $^6$ はそれぞれ独立して、水素原子またはC  $1\sim 4$  アルキル基を表わす。) 、
  - (xii) 炭素環基、または
- 10 (xiii) ヘテロ環基を表わし、

## R<sup>2</sup>は

- (i) 水素原子、
- (ii) C1~4アルキル基、
- (iii) ハロゲン原子、または
- 15 (iv) トリハロメチル基を表わし、

# **Cyc1基は**



## Cvc2基は

- (i) 炭素環基、または
- 20 (ii) ヘテロ環基を表わし、

# R 3 は

- (i) 水素原子、
- (ii) C1~8アルキル基、
- (iii) ハロゲン原子、
- 25 (iv) C1~4アルコキシ基、

- (v) ニトロ基、
- (vi) トリハロメチル基、
- (vii) トリハロメトキシ基、
- (viii) トリハロメチルチオ基、
- 5 (ix) シアノ基、または
  - (x) C1~4アルキルチオ基を表わし、

R 4 1

- (i) —A<sup>4</sup>-C—COOR<sup>7</sup> 基、または
- (ii) 2. 4-チアゾリジンジオン-5-イル基を表わし、
- 10 A 4 l±
  - (i) 単結合.
  - (ii) C1~4アルキレン基、
  - (iii) -C1~4アルキレン-〇-基、または
  - (iv) -C1~4アルキレン-S-基を表わし、
- 15 R7、R8およびR9はそれぞれ独立して、水素原子、またはC1~4アルキル 基を表わす。

ただし、

- (1) R 4 は 2 位または 3 位に結合するものとし、
- (2) R<sup>4</sup>が3位に結合し、A<sup>4</sup>が単結合またはメチレンを表わし、A<sup>3</sup>がCH
- 20 を表わし、C v c 1 がペンゼンを表わすとき、A 1 はメチレン、エチレン、また はビニレンを表わすものとする。)で示されるカルボン酸誘導体、それらの非 毒性塩、またはそれらの水和物、および
  - 3) 一般式(I) で示される化合物の製造方法に関する。

#### 25 発明の詳細な説明

本発明においては、特に指示しない限り異性体はこれをすべて包含する。例

えば、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アルキレン基、アルケニレン基およびアルキニレン基には直鎖のものおよび分岐鎖のものが含まれる。さらに、二重結合、環、縮合環における異性体 (E、Z、シス、トランス体)、不斉炭素の存在等による異性体(R、S体、

5 α、β体、エナンチオマー、ジアステレオマー)、旋光性を有する光学活性体 (D、L、d、l体)、クロマトグラフ分離による極性体(高極性体、低極性体)、平衡化合物、これらの任意の割合の化合物、ラセミ混合物は、すべて本発明に含まれる。

本発明において、C1~4アルキル基とは、メチル、エチル、プロビル、ブ 10 チル基およびこれらの異性体基である。

- C1~8アルキル基とは、メチル、エチル、プロビル、ブチル、ベンチル、 ヘキシル、ヘブチル、オクチル基およびこれらの異件体基である。
- C1~4アルコキシ基とは、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、プトキシ基 およびこれらの異性体基である。
- 15 C1~4アルキルチオ基とは、メチルチオ、エチルチオ、プロビルチオ、ブ チルチオ基およびこれらの異性体基である。
  - C1~4アルキレン基とは、メチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメ チレン基およびこれらの異性体基である。
  - C2~4アルケニレン基とは、エテニレン、プロベニレン、プテニレン基お よびこれらの異件体基である。

20

ハロゲン原子とは、ヨウ素原子、臭素原子、フッ素原子および塩素原子である。

トリハロメチル基とは、ヨウ素原子、臭素原子、フッ素原子、塩素原子によってトリ置換されたメチル基である。

25 トリハロメトキシ基とは、ヨウ素原子、臭素原子、フッ素原子、塩素原子によってトリ置換されたメトキシ基である。

トリハロメチルチオ基とは、ヨウ素原子、臭素原子、フッ素原子、塩素原子

によってトリ置換されたメチルチオ基である。

5

10

15

炭素環とは、C3~15の単環、二環、三環式炭素環および架橋式炭素環を表わす。C3~15の単環、二環、三環式炭素環および架橋式炭素環としては、例えば、シクロプロバン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロペキサン、シクロへブタン、シクロスクタン、シクロスクタン、シクロスクタン、シクロスキサン、ベンゼン、ベンタレン、インデン、ナフタレン、アズレン、フルオレン、フェナントレイン、アントラセン、アセナフチレン、ピフェニレン、ベルヒドロベンタレン、インダン(ジヒドロインデン)、ベルヒドロインデン、ジヒドロナフタレン、ベルヒドロフルオレン、ベルヒドロフェナントレイン、ベルヒドロアントラセン、ベルヒドロフルオレン、ベルヒドロフェナントレイン、ベルヒドロアセナフチレン、ベルヒドロフェニレン、ビシクロペンタン、ピシクロハオタン(「22.2.1]ビシクロペブタン)、ピシクロオクタン、ビシクロノナン、ビシクロデカン、アダマンタン等が挙げられる。

ヘテロ環とは、 $1\sim4$ 個の窒素原子、 $1\sim2$  個の酸素原子および/または 1 個の硫黄原子を含む  $4\sim1$  8 貝の単環、二環または三環式複素環アリールまたはその一部または全部が飽和したものが含まれる。

前記した1~4個の窒素原子、1~2個の酸素原子および/または1個の硫
20 黄原子を含む4~18員の単環、二環または三環式複素環アリールとしては、 ピロール、イミダゾール、トリアゾール、テトラゾール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、アゼピン、ジアゼピン、フラン、ピラン、オキセピン、オキサゼピン、チオフェン、チアイン(チオピラン)、チエビン、オキサゾール、イソオキサゾール、オアゾール、イソチアゾール、オキサジアゾール、オキサアゼピン、オキサジアゼピン、チアジアゾール、チアフジン、チアジアブール、チアフジン、チアアゼピン、チアジアゼピン、インドール、イソインドール、ベンゾフラン、イソベンゾフラン、

ベンゾチオフェン、イソベンゾチオフェン、インダゾール、キノリン、イソキ ノリン、フタラジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シンノリン、 ベンゾオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾイミダゾール、カルバゾール、 アクリジン環等が挙げられる。

前記1.た1~4個の窒素原子、1~2個の酸素原子および/または1個の硫 5 黄原子を含む4~18員の単環、二環または三環式複素環で一部または全部飽 和したものとしては、ピロリン、ピロリジン、イミダゾリン、イミダゾリジン、 トリアゾリン、トリアゾリジン、テトラゾリン、テトラゾリジン、ジヒドロピ リジン、ジヒドロピラジン、ジヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジン、ピペ リジン、ピペラジン、テトラヒドロピリミジン、テトラヒドロピリダジン、ジ 10 ヒドロフラン、テトラヒドロフラン、ジヒドロピラン、テトラヒドロピラン、 ジヒドロチオフェン、テトラヒドロチオフェン、ジヒドロチアイン(ジヒドロ チオピラン)、テトラヒドロチアイン(テトラヒドロチオピラン)、ジヒドロ オキサゾール、テトラヒドロオキサゾール、ジヒドロイソオキサゾール、テト 15 ラヒドロイソオキサゾール、ジヒドロチアゾール、テトラヒドロチアゾール、 ジヒドロイソチアゾール、テトラヒドロイソチアゾール、モルホリン、チオモ ルホリン、インドリン、イソインドリン、ジヒドロベンゾフラン、パーヒドロ ベンゾフラン、ジヒドロイソベンゾフラン、パーヒドロイソベンゾフラン、ジ ヒドロベンゾチオフェン、パーヒドロベンゾチオフェン、ジヒドロイソベンゾ 20 チオフェン、パーヒドロイソベンゾチオフェン、ジヒドロインダゾール、パー ヒドロインダゾール、ジヒドロキノリン、テトラヒドロキノリン、バーヒドロ キノリン、ジヒドロイソキノリン、テトラヒドロイソキノリン、パーヒドロイ ソキノリン、ジヒドロフタラジン、テトラヒドロフタラジン、パーヒドロフタ ラジン、ジヒドロナフチリジン、テトラヒドロナフチリジン、パーヒドロナフ 2.5 チリジン、ジヒドロキノキサリン、テトラヒドロキノキサリン、パーヒドロキ ノキサリン、ジヒドロキナゾリン、テトラヒドロキナゾリン、パーヒドロキナ

ゾリン、ジャドロシンノリン、テトラヒドロシンノリン、パーヒドロシンノリ

ン、ジャドロベンゾオキサゾール、パーヒドロベンゾオキサゾール。ジャドロ ベンゾチアゾール バーヒドロベンゾチアゾール ジヒドロベンゾイミダゾー ル、パーヒドロベンゾイミダゾール、ベンゾオキサゼピン、ベンゾオキサジア ゼピン、ベンゾチアアゼピン、ベンゾチアジアゼピン、ベンゾアゼピン、ベン 5 ゾジアゼピン、インドロオキソアゼピン、インドロテトラヒドロオキサゼピン、 インドロオキサジアゼピン、インドロテトラヒドロオキサジアゼピン、インド ロチアアゼピン、インドロテトラヒドロチアアゼピン、インドロチアジアゼピ ン、インドロテトラヒドロチアジアゼピン、インドロアゼピン、インドロテト ラヒドロアゼピン、インドロジアゼピン、インドロテトラヒドロジアゼピン、 ベンゾフラザン、ベンゾチアジアゾール、ベンゾトリアゾール、カンファー、 イミダゾチアゾール、ジヒドロカルバゾール、テトラヒドロカルバゾール、パ ーヒドロカルバゾール、ジヒドロアクリジン、テトラヒドロアクリジン、パー ヒドロアクリジン、1、3-ジオキサインダン、1、4-ジオキサインダン環

一般式(I)中、R<sup>2</sup>としては、好ましくはC1~4アルキル基であり、特に 好ましくはメチル基およびエチル基である。

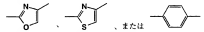
一般式(I)中、Cvc1としては、好ましくは

10

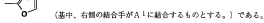
15

20

等が挙げられる。



(基中、右側の結合手がA1に結合するものとする。)であり、特に好ましくは、



一般式(I) 中、 $A^1$ としては、好ましくは $C_1 \sim 4$  アルキレン基であり、特 に好ましくは $C1\sim 2$ アルキレン基 $(-CH_2-基,-(CH_2)_2-基)$ であ る。

一般式(I)中、 $A^2$ としては、好ましくは-O-基である。

PCT/JP99/01134 WO 99/46232

一般式(I)中、A3としては、好ましくはCH基である。

一般式(I)中、R4の好ましい結合位置は3位である。

一般式(I)中、R4としては、好ましくは

一般式 (T) 中、 $A^4$ としては、好ましくは単結合または $-C1\sim 4$  アルキレ 5 ン-O-基または-C1~4アルキレン-S-基であり、特に好ましくは単結 合、または一CHゥーS-基である。

一般式(I)中、R8およびR9としては、好ましくは水素原子またはメチル 基であり、特に好ましくは水素原子である。

一般式(I)中、R1としては、好ましくは水素原子、C1~8アルキル基、

ハロゲン原子、トリハロメトキシ基、またはトリハロメチルチオ基であり、特 10 に好ましくは水素原子、ハロゲン原子またはトリハロメトキシ基である。

一般式(I)中、Cvc2で表わされる炭素環としては、好ましくはC3~ 10の単環または二環式炭素環であり、より好ましくはシクロプロパン、シク ロプタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタ 15 ン、シクロノナン、シクロデカンまたはベンゼンであり、さらに好ましくはシ クロプロパン、シクロペンタン、シクロヘキサンまたはベンゼンである。

一般式(I)中、Cvc2で表わされるヘテロ環としては、好ましくは1~ 2個の窒素原子、1~2個の酸素原子および/または1個の硫黄原子を含む5 ~10員の単環または二環式複素環アリールまたはその一部または全部が飽和 したものであり、より好ましくはフラン、チオフェン、ピリジン、キノリン、 チアジアゾール (1.2.3-チアジアゾール)、ピペラジンまたはジオキサ インダン (1.3-ジオキサインダン)であり、さらに好ましくはジオキサイ ンダン(1.3-ジオキサインダン)である。

20

一般式(I)中、 $R^1$ で表わされる炭素環としては、好ましくは $C3\sim 100$ 単環または二環式炭素環であり、より好ましくはシクロプロバン、シクロブタ 25

ン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘブタン、シクロオクタン、シ クロノナン、シクロデカンまたはペンゼンであり、さらに好ましくはシクロ プロパン、シクロペンタン、シクロヘキサンまたはペンゼンである。

一般式 (I) 中、 $R^1$ で表わされるヘテロ環としては、好ましくは $1\sim 2$  個の 5 窒素原子、 $1\sim 2$  個の酸素原子および/または 1 個の破黄原子を含む $5\sim 1$  0 貝の単環または二環式複素環アリールまたはその一部または全部が飽和したものであり、より好ましくはフラン、チオフェン、ピリジン、チアジアゾール (1, 2, 3 - チアジアゾール)、ピペラジンまたはジオキサインダン (1, 3 - ジオキサインダン) であり、さらに好ましくはチアジアゾール (1, 2, 3 - チャジアゾール) である。

本発明において、PPAR受容体制御剤とは、PPAR受容体 a 型、γ型、
δ型、α型+γ型、α型+δ型、γ型+δ型およびα型+γ型+δ型制御剤
すべてを包含する。制御様式としては、好ましくはPPAR受容体 a 型制御剤、
PPAR受容体 δ型制御剤、PPAR受容体 a 型+γ型制御剤、またはPPA
R受容体 a 型+δ型制御剤であり、特に好ましくはPPAR受容体 a 型+γ型
制御剤、またはPPAR δ型制御剤である。

また、PPAR受容体制御剤には、PPAR受容体アゴニストおよびPPA R受容体アンタゴニストも含まれるが、好ましくはPPAR受容体アゴニスト であり、より好ましくはPPAR受容体 α 型アゴニスト、PPAR受容体 δ 型 20 アゴニスト、PPAR受容体 α 型+ γ 型アゴニスト、またはPPAR受容体 α 型+ δ 型アゴニストであり、特に好ましくはPPAR受容体 α 型+ γ 型アゴニ スト、またはPPAR δ 型アゴニストである。

一般式(I)で示される化合物のうち、好ましい化合物としては、

一般式(I-a)

15

$$(R^1)_n$$

$$(I-a)$$

$$(I-a)$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物、  $10 \quad - \hbox{ ext} \; (\, {\rm I} - c \,)$ 

$$(R^1)_n \longrightarrow R^8 - R^9$$

$$COOH (I-c)$$

$$R^3$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物、  $\label{eq:control} 15 \quad - & 式 \left( I - d \right)$ 

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、 - 般式 ( I - e )

(R<sup>1</sup>)<sub>n</sub>
S
R<sup>2</sup>
Cyc2
N
(I-c)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、 一般式(I-f)

10

5

$$\begin{array}{c|c} (R^1)_n \\ \hline \text{Cyc2} \\ \hline N \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R^2 \\ \hline \\ S \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R^9 \\ \hline \\ COOH \\ \end{array} \begin{array}{c} (I\text{-}I) \\ \hline \end{array}$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、  $- 般式 \; (\; I - g\; )$ 

15

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、 - 般式 (I-h)

5

10

15

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、 - 般式  $\cdot$  (I-j)

(R<sup>1</sup>)<sub>n</sub> R<sup>2</sup> COOH (I-j)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、 一般式 (I-k)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、 一般式 (I-1)

5 (R<sup>1</sup>)<sub>n</sub> O R<sup>8</sup> R<sup>9</sup> COOH (L-1

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、 一般式(I-m)

10

$$\begin{array}{c|c} (R^1)_n & R^8 & R^9 \\ \hline Cyc2 & R^2 & COOH \end{array}$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物、 それらの非毒性塩およびそれらの水和物が挙げられる。

15 具体的な化合物としては、以下の表1~20に記載した化合物、それらの非 毒性塩またはそれらの水和物が挙げられる。

以下の各表中、Meはメチル基を表わし、Etはエチル基を表わし、t-Buはt-ブチル基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。

$$(\mathsf{R}^1)_\mathsf{n} - \underbrace{\begin{pmatrix} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$$

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> —Cyc2—	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -(Cyc2)-
1		11	Me <sub>2</sub> N-\bigcip	21	√s
2	Me -	12	NC-{\bigcream}-	22	$\bigcirc$
3	t-Bu-	13	MeS-	23	Ů-
4	MeO-	14	Me — CI	24	N-S N Me
5	F-(	15	Me O <sub>2</sub> N	25	N
6	cI—()—	16	MeO MeO MeO	26	Me - N N-
7	O <sub>2</sub> N-\	17	MeO MeO	27	$\bigcirc$ - $\bigcirc$ -
8	F <sub>3</sub> C-{	18	Me — F	28	\$ \_\_\_\_
9	F₃CO-{	19	<u></u>	29	(- <b>√</b> )
10	F <sub>3</sub> CS-\(\bigcirc\)	20	<b>○</b>	30	F + O

$$(\mathsf{R}^1)_{\mathsf{n}} \xrightarrow{\left(\mathsf{Cyc2}\right)} \overset{\bullet}{\mathsf{N}} \xrightarrow{\mathsf{Et}} \overset{\circ}{\mathsf{COOH}} \overset{(\mathrm{I-a-2})}{\mathsf{COOH}}$$

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> - Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -(Cyc2)-	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2
1	$\bigcirc$	11	Me <sub>2</sub> N —	21	© <sub>S</sub>
2	Me —	12	NC-{\rightarrow}	22	$\bigcirc$
3	t-Bu —	13	MeS-()—	23	<b>℃</b>
4	MeO - C	14	Me —————	24	N-S N Me
5	F-{	15	Me O <sub>2</sub> N	25	N
6	cı—(¯)—	16	MeO ———	26	Me-N N-
7	O <sub>2</sub> N-\(\bigc\)	17	MeO MeO	27	$\bigcirc$ — $\bigcirc$ —
8	F <sub>3</sub> C	18	Me F F	28	s N=N
9	F₃CO-{}	19	<u> </u>	29	
10	F <sub>3</sub> CS —	20	$\Diamond$	30	F+O

$$(\mathsf{R}^1)_{n} \xrightarrow{\mathsf{Cyc2}} \mathsf{N} \xrightarrow{\mathsf{Me}} \mathsf{S} ^\mathsf{COOH} \overset{(\mathrm{I-b-1})}{}$$

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -(Cyc2)-	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> —Cyc2
1		11	Me <sub>2</sub> N-	21	S
2	Me	12	NC-{\bigcream}	22	$\bigcirc$
3	t-Bu-	13	MeS-	23	<b>∁</b> ≻
4	MeO -	14	Me — CI	24	N-S N Me
5	F-{\_}	15	Me → O₂N	25	N
6	c1—()—	16	MeO MeO	26	Me-N N-
7	O <sub>2</sub> N-\	17	MeO MeO	27	$\bigcirc$ - $\bigcirc$ -
8	F <sub>3</sub> C-\(\bigc\)	18	Me F F	28	\$_ N 2 <sub>N</sub>
9	F <sub>3</sub> CO-	19	<u></u>	29	€ <del></del>
10	F <sub>3</sub> CS	20	<b>○</b>	30	F F

$$(\mathsf{R}^1)_{\mathsf{n}} \xrightarrow{\mathsf{Cyc2}} \mathsf{N} \xrightarrow{\mathsf{Et}} \mathsf{S} ^\mathsf{COOH} \overset{(\mathrm{I}\text{-}\mathrm{b}\text{-}2)}{\mathsf{S}}$$

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> —Cyc2—
1	$\bigcirc$	11	Me <sub>2</sub> N-	21	<b>S</b>
2	Me —	12	NC-(	22	$\bigcirc$
3	t-Bu-	13	MeS-	23	戊≻
4	MeO-	14	Me CI	24	N-S N-Me
5	F-\(\bigcup_{\rightarrow}\rightarrow\)	15	Me — O <sub>2</sub> N	25	<b>~</b>
6	ci—()—	16	MeO — MeO	26	Me - N N-
7	O <sub>2</sub> N-\(\bigcirc\)	17	MeO MeO	27	<b>○-○</b> -
8	F₃C-(	18	Me F F	28	\$ ~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~
9	F₃CO -{}	19	<u> </u>	29	( <del>\</del>
10	F₃CS-⟨¯¯⟩-	20	<u></u>	30	F + O

$$(R^1)_n \xrightarrow{\text{Cyc2}} N \xrightarrow{\text{Me}} COOH_{(I-c-1)}$$

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> —Cyc2—
1		11	Me <sub>2</sub> N-\bigcip_	21	[\$_
2	Me -	12	NC-{\rightarrow}-	22	$\bigcirc$
3	t-Bu-	13	MeS-	23	<b>©</b> >
4	MeO-{}	14	Me CI	24	N-S N Me
5	F-\	15	Me →	25	N
6	ci—()—	16	MeO MeO	26	Me-N N-
7	O₂N-{	17	MeO MeO	27	
8	F₃C —	18	Me F F	28	\$ N = N
9	F₃CO-{\bigci}	19	$\triangleright$	29	
10	F₃CS — ————	20	<b>○</b> -	30	F+O

$$(\text{R}^1)_{\text{n}} \xrightarrow{\text{Cyc2}} \overset{\text{N}}{\underset{\text{Et}}{\overset{\text{O}}{\longrightarrow}}} \overset{\text{Cooh}}{\underset{\text{(I-c-2)}}{\longrightarrow}}$$

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -(Cyc2)-	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> - Cyc2
1	$\bigcirc$	11	Me <sub>2</sub> N-\bigcip-	21	(S)
2	Me — —	12	NC-{}	22	$\bigcirc$
3	t-Bu-	13	MeS-	23	<b>©</b> —
4	MeO-(	14	Me - CI	24	N-S N-S Me
5	F-(	15	Me ————————————————————————————————————	25	<b>N</b>
6	cı—()—	16	MeO MeO	26	Me -N N-
7	0 <sub>2</sub> N-{\bigs_}	17	MeO MeO	27	$\bigcirc$
8	F <sub>3</sub> C-\	18	Me — F	28	\$
9	F <sub>3</sub> CO -	19	<u> </u>	29	( <b>√</b> )
10	F <sub>3</sub> CS —	20	<b>○</b>	30	F+F

$$(\mathsf{R}^1)_n - \underbrace{\frac{\underline{k} \quad 7}{\mathsf{Cyc2}}}_{\mathsf{O} \quad \mathsf{Me}} \underbrace{^{\mathsf{N}}_{\mathsf{O}}}_{\mathsf{N}} \mathsf{S}^{\mathsf{COOH}} \ _{(\mathrm{I-d-1})}$$

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -(Cyc2)-	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> —Cyc2
1		11	Me <sub>2</sub> N-	21	ıŞ∕_
2	Me —	12	NC-{\bigcream}	22	$\bigcirc$
3	t-Bu—	13	MeS —	23	₿`
4	MeO-	14	Me CI	24	N S N Me
5	F-()	15	Me ————————————————————————————————————	25	<b>~</b> □
6	ci—()—	16	MeO —	26	Me-N N-
7	O <sub>2</sub> N-\	17	MeO MeO	27	$\bigcirc$ — $\bigcirc$ —
8	F <sub>3</sub> C	18	Me - F	28	ş N <sub>2</sub> N
9	F₃CO-{	19	<u> </u>	29	<b>₹</b>
10	F <sub>3</sub> CS-\bigcip-	20		30	F+OF

$$(\mathbf{R}^1)_{\mathbf{n}} \xrightarrow{\text{Cyc2}} \overset{\mathbf{N}}{\underset{\mathbf{C} \text{ } \mathbf{I} \text{$$

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> —Cyc2—
1	$\bigcirc$	11	Me <sub>2</sub> N-\bigcip-	21	<b>S</b>
2	Me —	12	NC-	22	$\bigcirc$
3	t-Bu—	13	MeS-	23	<b>∁</b> ≻
4	MeO-	14	Me CI	24	N-S N Me
5	F-	15	Me — O <sub>2</sub> N	25	<b>~</b>
6	cı—()—	16	MeO MeO	26	Me - N N —
7	O <sub>2</sub> N-\	17	MeO MeO	27	
8	F <sub>3</sub> C-\	18	Me -F-F	28	\$
9	F <sub>3</sub> CO -	19	<u> </u>	29	
10	F <sub>3</sub> CS	20	$\Diamond$	30	o√ F+ F

$$(\mathbf{R}^{1})_{\mathbf{n}} - \underbrace{\begin{pmatrix} \mathbf{g} & \mathbf{g} \\ \mathbf{N} \end{pmatrix}}_{\mathbf{N}} \mathbf{Me}$$

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -(Cyc2)-	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> —Cyc2
1		11	Me₂N-{\bigs_}	21	€ E
2	Me -	12	NC-(-)-	22	$\bigcirc$
3	t-Bu—	13	MeS-	23	<b>∁</b> ⊢
4	MeO -	14	Me CI	24	N-S N Me
5	F-\(\bigcirc\)	15	Me O <sub>2</sub> N	25	<b>N</b> →
6	cı—()—	16	MeO MeO	26	Me-N N-
7	O <sub>2</sub> N-\	17	MeO MeO	27	$\bigcirc$ - $\bigcirc$ -
8	F <sub>3</sub> C-\	18	Me F F	28	\$
9	F₃CO-	19	<b>&gt;</b>	29	
10	F <sub>3</sub> CS —	20	<u></u>	30	o T

$$(\mathsf{R}^1)_{\mathsf{n}} - \underbrace{\begin{pmatrix} \underline{\mathsf{x}} \ 1 \ 0 \\ \mathsf{N} \end{pmatrix}}_{\mathsf{N}} \underbrace{\overset{\underline{\mathsf{x}} \ 1 \ 0}{\mathsf{Et}}}_{\mathsf{COOH}} (I\text{-e-2})$$

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> - Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> - Cyc2
1		11	Me <sub>2</sub> N-	21	S-
2	Me -{	12	NC-{\rightarrow}-	22	$\bigcirc$
3	t-Bu-	13	MeS —	23	戊≻
4	MeO-	14	Me CI	24	N-S N Me
5	F-{\bigcirc}-	15	Me ————————————————————————————————————	25	N
6	ci—()—	16	MeO - MeO	26	Me - N N-
7	O <sub>2</sub> N-\	17	MeO MeO	27	$\bigcirc$ — $\bigcirc$ —
8	F₃C-\	18	Me - F	28	S N N N
9	F₃CO -{\bigcip}-	19	<u> </u>	29	
10	F <sub>3</sub> CS-{\bigcirc}-	20	$\Diamond$	30	F F

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> - Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -(Cyc2)-	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2
1		11	Me <sub>2</sub> N-	21	(\$_
2	Me	12	NC-{\rightarrow}-	22	$\bigcirc$
3	t-Bu-	13	MeS-	23	<b>€</b> ≻
4	MeO-(	14	Me - CI	24	N-S N
5	F-{\bar{\bar{\bar{\bar{\bar{\bar{\bar	15	Me — ——————————————————————————————————	25	N
6	cı————	16	MeO ———	26	Me-N N-
7	O <sub>2</sub> N-\	17	MeO MeO	27	$\bigcirc$
8	F <sub>3</sub> C	18	Me F F	28	S N=N
9	F3CO-	19	<u> </u>	29	
10	F <sub>3</sub> CS -	20	<b>○</b> -	30	F+O

$$(R^1)_n$$
  $Cyc2$   $S$   $Et$   $O$   $S$   $COOH$   $(I-f-2)$ 

No.	(R¹) <sub>n</sub> - Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -(Cyc2)-	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> —Cyc2—
1		11	Me₂N-⟨¯⟩-	21	(\$_
2	Me —	12	NC-{\bigcream}-	22	$\bigcirc$
3	t-Bu -	13	MeS-	23	₿
4	MeO -	14	Me CI	24	N-S N Me
5	F-{\bigcirc}-	15	Me ————————————————————————————————————	25	N
6	cı———	16	MeO ———	26	Me-N N-
7	O <sub>2</sub> N-\	17	MeO MeO	27	$\bigcirc$ — $\bigcirc$ —
8	F <sub>3</sub> C-	18	Me - F	28	s N=N
9	F <sub>3</sub> CO-	19	<u></u>	29	( <b>√</b> )
10	F <sub>3</sub> CS —	20	$\Diamond$	30	F+OF

$$(R^1)_n$$
  $Cyc2$   $N$   $Me$   $Cyc2$   $COOH$   $(I-g-1)$ 

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -(Cyc2)-	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -(Cyc2)-	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> - Cyc2
1		11	Me <sub>2</sub> N-\bigcip-	21	(\$_
2	Me —	12	ис-{->-	22	$\bigcirc$
3	t-Bu—	13	MeS-	23	₿
4	MeO-(	14	Me —————	24	N°S Me
5	F-{\bar{\bar{\bar{\bar{\bar{\bar{\bar	15	Me <del>-</del> O₂N	25	r\$-
6	ci—()—	16	MeO MeO	26	Me-N N-
7	O <sub>2</sub> N-\(\bigcirc\)	17	MeO MeO	27	$\bigcirc$
8	F <sub>3</sub> C-\	18	Me — F	28	s N=N
9	F₃CO -{\bigci}-	19	<u>&gt;</u>	29	( <del>\</del>
10	F₃CS-{}	20	<b>○</b>	30	F+OF

$$(R^1)_n$$
  $Cyc2$   $S$   $Et$   $COOH$   $(I-g-2)$ 

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> - Cyc2
1		11	Me <sub>2</sub> N-	21	€
2	Me —	12	ис-{_}	22	$\bigcirc$
3	t-Bu-	13	MeS-()-	23	₿
4	MeO-	14	Me —————	24	N-S N Me
5	F-{\bigcirc}-	15	Me → — — — O <sub>2</sub> N	25	<b>~</b>
6	ci—()—	16	MeO MeO	26	Me-N N-
7	O <sub>2</sub> N-\	17	MeO MeO	27	<b>○-○</b> -
8	F <sub>3</sub> C-\	18	Me — F	28	SN=N
9	F <sub>3</sub> CO	19	<u> </u>	29	( <b>√</b> )
10	F <sub>3</sub> CS-	20	<b>○</b>	30	F+O

$$(R^1)_n$$
  $Cyc2$   $N$   $Me$   $O$   $S$   $COOH$   $(I-h-1)$ 

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> - Cyc2
1		11	Me₂N-{}	21	€ -
2	Me -	12	ис-{-}-	22	$\bigcirc$
3	t-Bu-	13	MeS —	23	戊≻
4	MeO-	14	Me CI	24	N-S N Me
5	F-\	15	Me ————————————————————————————————————	25	<b>~</b> >
6	cı—(	16	MeO ————	26	Me-N N-
7	0 <sub>2</sub> N-\	17	MeO MeO	27	$\bigcirc$
8	F <sub>3</sub> C-\	18	Me — F	28	\$
9	F <sub>3</sub> CO-\	19	<u>&gt;</u>	29	<b>€</b>
10	F <sub>3</sub> CS-	20	$\Diamond$	30	F+OF

$$(R^1)_n$$
  $Cyc2$   $S$   $Et$   $O$   $S$   $COOH$   $(I-h-2)$ 

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> - Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -(Cyc2)-	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> - Cyc2
1		11	Me <sub>2</sub> N-	21	[\$_
2	Me	12	NC-{\bigcream}-	22	$\bigcirc$
3	t-Bu-	13	MeS-	23	€°
4	MeO-	14	Me — CI	24	N-S N Me
5	F-{\bigci}-	15	Me ————————————————————————————————————	25	N
6	cı—()—	16	MeO —	26	Me-N N-
7	0 <sub>2</sub> N-(	17	MeO MeO	27	$\bigcirc$ - $\bigcirc$ -
8	F <sub>3</sub> C-\	18	Me — F	28	SN-N-
9	F <sub>3</sub> CO -	19	. · ·	29	( <b>√</b> )
10	F <sub>3</sub> CS-{\bigce}-	20	$\Diamond$	30	F F

$$\mathbb{R}^{1}$$
)n—Cyc2  
 $\mathbb{R}^{1}$ COOH  $\mathbb{R}^{1}$ 

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -(Cyc2)-	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2
1		11	Me <sub>2</sub> N-	21	\$_
2	Me —	12	NC-{}	22	$\bigcirc$
3	t-Bu—	13	MeS-	23	<b>∁</b> ≻
4	MeO-	14	Me CI	24	N-S N-S Me
5	F-\	15	Me - O₂N	25	<b>~</b>
6	ci———	16	MeO MeO	26	Me-N_N-
7	0 <sub>2</sub> N-\	17	MeO MeO	27	
8	F <sub>3</sub> C-{\bigcream}-	18	Me F F	28	\$ N=N
9	F3CO-	19	<u> </u>	29	
10	F₃CS-{\bigcirc}-	20	<b></b>	30	O F

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> - Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -(Cyc2)-	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> - Cyc2
1		11	Me <sub>2</sub> N-	21	S-
2	Me -	12	NC-{\bigcream}	22	$\bigcirc$
3	t-Bu—	13	MeS-	23	<b>∁</b> ≻
4	MeO-{\bigcirc}	14	Me CI	24	N-S N Me
5.	F-\	15	Me ————————————————————————————————————	25	N
6	cı—()—	16	MeO ———	26	Me-N N-
7	O <sub>2</sub> N-\	17	MeO MeO	27	$\bigcirc$
8	F <sub>3</sub> C	18	Me F F	28	\$
9	F₃CO-{\bigci}-	19	<u> </u>	29	
10	F <sub>3</sub> CS —	20	<b>○</b>	30	F F

$$(\mathsf{R}^1)_{\mathsf{n}} - (\mathsf{Cyc2}) \qquad \qquad \underbrace{ \ \, \underline{ \ \, } \ \, \underbrace{ \ \, 1 \ \, 9 }_{\mathsf{C}} }_{\mathsf{C}\mathsf{DOH}}$$

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> —Cyc2—
1		11	Me <sub>2</sub> N-	21	(\$_
2	Mo —	12	NC-{\bigcream}	22	$\bigcirc$
3	t-Bu-	13	MeS-	23	₿
4	MeO -	14	Me CI	24	N-S N Me
5	F-{	15	Me O <sub>2</sub> N	25	N
6	cı—()—	16	MeO — —	26	Me-N N-
7	0 <sub>2</sub> N-\	17	MeO MeO	27	$\bigcirc$ - $\bigcirc$ -
8	F <sub>3</sub> C-\	18	Me F F	28	SN=N
9	F3CO-	19	<u> </u>	29	
10	F <sub>3</sub> CS-\(\sigma\)	20	<b>○</b>	30	F-FO

$$\frac{\underline{z} \ 2 \ 0}{\text{C}} \text{S} \text{COOH} \quad \text{(I-m-1)}$$

No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -(Cyc2)-	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> -Cyc2	No.	(R <sup>1</sup> ) <sub>n</sub> —(Cyc2)—
1	$\bigcirc$	11	Me <sub>2</sub> N-	21	<b>S</b> -
2	Me -	12	NC-{\rightarrow}-	22	$\bigcirc$
3	t-Bu-	13	MeS-	23	<b>∁</b> ≻
4	MeO -	14	Me - CI	24	N-S N
5	F-(	15	Me → → →	25	<b>N</b>
6	cı—()—	16	MeO MeO	26	Me-N N-
7	O <sub>2</sub> N-	17	MeO MeO	27	$\bigcirc$
8	F <sub>3</sub> C-(	18	Me F F	28	\$
9	F₃co-⟨¯¯⟩	19	$\triangleright$	29	(₹>>
10	F <sub>3</sub> CS-	20	<b>○</b>	30	o

[本発明化合物の製造方法]

(1) 一般式(I)で示される本発明化合物のうち、

$$(R^{1-1})_n$$
  $R^2$   $R^8$   $R^9$   $A^4$   $C$   $COOR^{7-1}$   $R^3$   $R^3$   $R^3$ 

5

(式中、R<sup>1-1</sup>およびCOOR<sup>7-1</sup>はそれぞれR<sup>1</sup>およびCOOR<sup>7</sup>と同じ意味を表わす。ただし、R<sup>1-1</sup>によって表わされるアミノ基は保護が必要な場合には保護されているものとし、COOR<sup>7-1</sup>によって表わされるCOOH基は 保護が必要な場合には保護されているものとする。アミノ基の保護基としては、例えば、ペンジルオキシカルボニル基、t − ブトキシカルボニル基、トリフルオロアセチル基等を意味し、COOH基の保護基としては、例えば、メチル基、エチル基、t − ブチル基、ペンジル基等を意味する。その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、一般式(II)

15

$$(R^{1-1})_n$$
  $R^2$   $(yc2)$   $(yc1)$   $A^1$   $OH$   $(II)$ 

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物と、一般式 (III)

20

$$\begin{array}{c|c} & R^{8} & R^{9} \\ & A^{4} - C - COOR^{7-1} \\ & & A^{3} \end{array} (III)$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物を反応させるか、

# 5 一般式 (IV)

$$(R^{1-1})_n$$
  $R^2$   $(IV)$ 

(式中、R<sup>10</sup>はハロゲン原子またはメタンスルホニルオキシ基を表わし、その 10 他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物と一般式 (V)

$$R^{11}$$
 $A^{4}$ 
 $C$ 
 $COOR^{7-1}$ 
 $A^{3}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{3}$ 

(式中、R<sup>11</sup>は水酸基またはメルカブト基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を反応させることにより、製造することができる。

一般式 (II) で示される化合物と一般式 (III) で示される化合物の反応は公知 であり、例えば、一般式 (II) で示される化合物および一般式 (III) で示される 化合物を、有機溶媒 (塩化メチレン、エーテル、テトラヒドロフラン、アセト

PCT/JP99/01134 WO 99/46232

ニトリル、ベンゼン、トルエン等)中、アゾ化合物(アゾジカルボン酸ジエチ ル、アゾジカルボン酸ジイソプロピル、1、1'-(アゾジカルボニル)ジビ ペリジン、1. 1'-アゾビス(N. N-ジメチルホルムアミド等) およびホ スフィン化合物(トリフェニルホスフィン、トリブチルホスフィン、トリメチ 5 ルホスフィン等)存在下、0℃~60℃で、3~20時間反応させることによ り行なうことができる。

一般式(IV)で示される化合物および一般式(V)で示される化合物の反応 は公知であり、例えば、一般式(IV)で示される化合物および一般式(V)で 示される化合物を不活性有機溶媒(テトロヒドロフラン(THF)、ジエチル エーテル、塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素、ペンタン、ヘキサン、 ベンゼン、トルエン、ジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルスルホキシ ド(DMSO)、ヘキサメチルホスファアミド(HMPA)等)中、塩基(水 素化ナトリウム、炭酸カリウム、トリエチルアミン、ピリジン、炭酸セシウム 等)の存在下、場合によっては添加剤(ヨウ化ナトリウム、ヨウ化カリウム等) 15 を加えて、0~80℃で反応させることにより行なうことができる。

(2) 一般式(I)で示される化合物のうち、R4が2、4ーチアゾリジンジ オン-5-イル基を表わす化合物、すなわち一般式(I-2)

$$(R^{1-1})_n \qquad R^2 \qquad O \qquad H$$

$$Cyc2 \qquad Cyc1 \qquad A^1 \qquad A^2 \qquad S$$

$$(I-2)$$

20

10

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、一 般式 (VI)

$$(R^{1-1})_n$$
  $R^2$   $X$   $CVI$   $A^1-A^2$   $A^3$   $R^3$   $(VI)$ 

(式中、Xはハロゲン原子を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わ す。)とチオ尿素を反応させることにより製造することができる。

- 5 上記反応は公知であり、例えば、一般式(VI)で示される化合物およびチオ 尿素を有機溶媒(メタノール、エタノール、プロパノール等)中、0℃~溶媒 還流温度で3~20時間反応させた後、酸(濃硫酸等)を加えて、0℃~溶媒 環流温度で3~20時間反応させることにより行なうことができる。
- (3) 一般式(I)で示される化合物のうち、R<sup>1</sup>およびCOOR<sup>7</sup>のうちの10 少なくとも1つの基がCOOH基またはアミノ基を表わす化合物、すなわち一般式(I-3)

$$(R^{1\cdot2})_n \qquad R^2 \qquad R^8 \qquad R^9$$

$$Cyc2 \qquad Cyc1 \qquad A^1 - A^2 \qquad A^4 - C - COOR^{7\cdot2}$$

$$A^3 \qquad R^3 \qquad (I-3)$$

15 (式中、R $^{1-2}$ およびCOOR $^{7-2}$ はそれぞれR $^{1}$ およびCOOR $^{7}$ と同じ意味を表わす。ただし、R $^{1-2}$ およびCOOR $^{7-2}$ のうちの少なくとも1つの基がアミノ基またはCOOH基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示さされる化合物は前記一般式(I $^{-1}$ )で示される化合物をアルカリ加水分解、酸性条件下における脱保護反応または加水素分解による脱保護20 反応に付すことによっても製造することができる。

アルカリ加水分解による脱保護反応は公知であり、例えば、有機溶媒(メタ ノール、エタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン等)中、アルカリ金属 の水酸化物(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等)、アル カリ土類金属の水酸化物(水酸化バリウム、水酸化カルシウム等)または炭酸 塩(炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等)あるいはその水溶液もしくはこれらの 混合物を用いて0~40℃の温度で行なわれる。

酸性条件下での脱保護反応は公知であり、例えば有機溶媒(塩化メチレン、 クロロホルム、ジオキサン、酢酸エチル、アニソール等)中、有機酸(酢酸、 トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸、ヨウ化トリメチルシリル等)、または 無機酸(塩酸、硫酸等)もしくはこれらの混合物(臭化水素酢酸等)中、0~ 100℃の温度で行なわれる。

10

加水素分解による脱保護反応は公知であり、例えば不活性溶媒 [エーテル系 (例えば、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチルエーテル等)、アルコール系 (例えば、メタノール、エタノール等)、ベンゼン 系 (例えば、ベンゼン、トルエン等)、ケトン系 (例えば、アセトン、メチルエチルケトン等)、ニトリル系 (例えば、アセトニトリル等)、アミド系 (例えば、ジメチルホルムアミド等)、水、酢酸エチル、酢酸またはそれらの2以上の混合溶媒等]中、水素化触媒 (例えば、バラジウム一炭素、バラジウム馬、バラジウム、水酸化バラジウム、二酸化白金、ニッケル、ラネーニッケル、塩化ルテニウム等)の存在下、無機酸 (例えば、塩酸、硫酸、次亜塩素酸、ホウ酸、テトラフルオロホウ酸等)または有機酸 (例えば、酢酸、pートルエンスルホン酸、シュウ酸、トリフルオロ酢酸、ギ酸等)の存在下または非存在下、常圧または加圧下の水素雰囲気下または半酸アンモニウム存在下、0~200℃の温度で行なわれる。酸を用いる場合には、その塩を用いてもよい。

25 (4) 一般式(I)で示される化合物のうち、R<sup>4</sup>が2,4ーチアゾリジンジオン-5-イル基を表わし、R<sup>1</sup>のうちの少なくとも一つの基がアミノ基を表わす化合物、すなわち一般式(I-4)

(式中、 $R^{1-3}$  は $R^{1}$  と同じ意味を表わす。ただし、 $R^{1-3}$  のうちの少なくとも1つの基がアミノ基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物は、前記一般式 (I-2) で示される化合物を酸性条件下における脱保護反応または加水素分解による脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

酸性条件下における脱保護反応または加水素分解による脱保護反応は前記と 10 同様の方法で行なうことができる。

本発明において脱保護反応とは、当業者には容易に理解できる一般的な脱保 護反応、例えば、アルカリ加水分解、酸性条件下における脱保護反応、加水素 分解による脱保護反応を意味し、これらの反応を使い分けることにより、目的 とする本条明化合物が容易に製造される。

- 15 当業者には容易に理解できることであるが、カルボキシル基の保護基としてはメチル基、エチル基、tープチル基およびベンジル基が挙げられるが、それ以外にも容易にかつ選択的に脱離できる基であれば特に限定されない。例えばT、W、Greene, Protective Groups in Organic Synthesis, Wiley, New York, 1991に記載されたものが用いられる。
- 20 アミノ基の保護基としては、ベンジルオキシカルボニル基、tープトキシカル ボニル基、トリフルオロアセチル基が挙げられるが、それ以外にも容易にかつ 選択的に脱離できる基であれば特に限定されない。例えばT. W. Greene,

Protective Groups in Organic Synthesis, Wiley, New York, 1991に記載されたものが 用いられる。

一般式 (II) 、 (III) 、 (IV) 、 (V) および (VI) で示される化合物は、それ自体公知であるか、あるいは公知の方法により容易に製造することができる。 例えば、一般式 (II) で示される化合物のうち、2 - (5 - メチル-2 - フェニルオキサゾール-4 - イル) エタノールはJ. Med. Chem., 41, 5037-5054 (1998) 5 記載の方法によって製造することができる。

例えば、一般式(IV)、(V)および(VI)で示される化合物は以下の反応 「程式によって示される方法により製造することができる。

各反応工程式中の記号は以下の意味を表わし、その他の記号は前記と同じ意 味を表わす。

10 R 1 1-1: 保護された水酸基またはメルカプト基;

 $A^{4-1}$ : 単結合またはC1~4アルキレン基;

 $A^{4-2}$ : -C1~4アルキレン-O-基または-C1~4アルキレン-S-基:

TMSCN: トリメチルシリルシアニド;

15 Ph<sub>3</sub>P:トリフェニルホスフィン;
ADDP:1.1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン。

# 反応工程式 1

## 反応工程式 2

$$R^{11-1}$$
 (CH<sub>2</sub>)<sub>0-3</sub>-СОО $R^{7-1}$   $\xrightarrow{\overline{\mathbb{R}}\mathbb{Z}\mathbb{Z}\mathbb{Z}}$   $R^{11-1}$  (CH<sub>2</sub>)<sub>0-3</sub>-СНО (XII) (XII)

# 反応工程式3

各反応工程式中の出発原料はそれ自体公知であるか、または公知の方法により製造することができる。

5 各反応工程式中の反応はすべて公知の方法により行なうことができる。 また、本発明における他の出発物質および各試薬は、それ自体公知であるか または公知の方法により製造することができる。

PCT/JP99/01134 WO 99/46232

本明細書中の各反応において、反応生成物は通常の精製手段、例えば、常圧 下または減圧下における蒸留、シリカゲルまたはケイ酸マグネシウムを用いた 高速液体クロマトグラフィー、薄層クロマトグラフィー、あるいはカラムクロ マトグラフィーまたは洗浄、再結晶等の方法により精製することができる。精

5 製は各反応ごとに行なってもよいし、いくつかの反応終了後に行なってもよい。 本明細書に記載した化合物は、公知の方法で塩に変換される。塩は、非毒性 でかつ水溶性であるものが好ましい。適当な塩としては、アルカリ金属(カリ ウム、ナトリウム等)の塩、アルカリ土類金属(カルシウム、マグネシウム等) の塩、アンモニウム塩、薬学的に許容される有機アミン(テトラメチルアンモ ニウム、トリエチルアミン、メチルアミン、ジメチルアミン、シクロペンチル アミン、ペンジルアミン、フェネチルアミン、ピペリジン、モノエタノールア ミン、ジエタノールアミン、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン、リジ ン、アルギニン、N-メチル-D-ゲルカミン等) の塩が挙げられる。

一般式(I)で示される本発明化合物は、公知の方法で相当する酸付加塩に 15 変換される。酸付加塩は毒性のない、水溶性のものが好ましい。適当な酸付加 塩としては、塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸塩のような無機 酸塩、または酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、乳酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、 フマル酸塩、マレイン酸塩、クエン酸塩、安息香酸塩、メタンスルホン酸塩、 エタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、トルエンスルホン酸塩、イセチ 20 オン酸塩、グルクロン酸塩、グルコン酸塩のような有機酸塩が挙げられる。

本明細書に記載した本発明化合物またはその非毒性の塩は、公知の方法によ り、水和物に変換されることもある。

## 「薬理活性」

10

一般式(I)で示される本発明化合物がPPAR受容体制御活性を有するこ 25 とは以下の実験で証明された。

PPAR α アゴニスト活性、PPAR γ アゴニスト活性およびPPAR δ アゴ

ニスト活性の測定

10

 ヒトPPARα、γまたはδ受容体を用いたルシフェラーゼアッセイの材 料の調製

全体の操作は、基本的な遺伝子工学的手法に基づき、また酵母Oneーハイブリ 5 ッド、またはTwoーハイブリッドシステムで常法となっている手法を活用した。 チミジンキナーゼ (TK) プロモーター支配下のルシフェラーゼ遺伝子発現 ベクターとして、PicaGene Basic Vector 2 (商品名、東洋インキ社、カタログ No. 309-04821) からルシフェラーゼ構造遺伝子を切り出し、TKプロモーターをも つnTKB (クロンテック社、カタログ No. 6179-1) から必要最小のプロモー ター活性としてTKプロモーター (-105/+51) 支配下のルシフェラーゼ遺伝 子発現ベクターpTK-Luc. を作成した。TKプロモーター上流に酵母の 基本転写因子であるGa14蛋白の応答配列、UASを4回繰り返したエンハ ンサー配列を挿入し、4×UAS-TK-Luc. を構築し、レポーター遺伝 子とした。以下に用いたエンハンサー配列(配列番号1)を示す。

配列番号1:Gal4蛋白応答配列を繰り返したエンハンサー配列 15 5'-T(CGACGGAGTACTGTCCTCCG)x4 AGCT-3'

酵母Gal4蛋白のDNA結合領域のカルボキシル末端に核内受容体ヒトP PAR a. γ または δ 受容体のリガンド結合領域を融合させたキメラ受容体器 白を発現するベクターを以下のように作成した。すなわち、PicaGene Basic Vector 2 (商品名、東洋インキ社、カタログ No. 309-04821) を基本発現ベクターとし てプロモーター・エンハンサー領域はそのままに、構造遺伝子をキメラ受容体 蛋白のそれに交換した。

Gal4蛋白のDNA結合領域、1番目から147番目までのアミノ酸配列 をコードするDNA下流にヒトPPAR $\alpha$ 、 $\gamma$  または受容体のリガンド結合領 25 域をコードする D N A がフレームが合うように融合して、PicaGene Basic Vector 2 (商品名) のプロモーター・エンハンサー領域下流に挿入した。この際、発現

したキメラ蛋白が核内に局在すべく、ヒトPPARa、γまたはδ受容体のリガンド結合領域のアミノ末端にはSV-40 T-antigen由米の核移行シグナル、AlaProLysLysLysArgLysValGly(配列番号2)を配し、一方、カルボキシ末端には発現蛋白質の検出用にエピトーブタグシーク エンスとして、インフルエンザのヘマグルチニンエピトーブ、TyrProTyrAspValProAspTyrAla(配列番号3)と翻訳停止コドンを順に配するようなDNA配列とした。

ヒトPPARα、γまたはδ受容体のリガンド結合領域として用いた構造遺伝子部分は、R. Mukherjeeら (J. Steroid Biochem. Molec. Biol., 51, 157 (1994)参照)、
10 M. E. Greenら (Gene Expression., 4, 281 (1995)参照)、A. Elbrechtら (Biochem Biophys. Res. Commun., 224, 431 (1996)参照またはA. Schmidtら (Mol. Endocrinology., 6, 1634 (1992)参照) に記載されたヒトPPAR受容体の構造比較から、

ヒトPPARαリガンド結合領域:Ser<sup>167</sup>-Tyr<sup>468</sup>

15 ヒトΡΡΑΚγリガンド結合領域: Ser 176-Tyr 478 ヒトΡΡΑΚδリガンド結合領域: Ser 139-Tyr 441

20

(ヒトPPAR 7 1受容体、ヒトPPAR 7 2受容体ではSer<sup>204</sup>ーTyr<sup>506</sup> に相当し、全く同じ塩基配列である。)をコードするDNAを使用した。また、基本転写に対する影響をモニターすべく、PPARリガンド結合領域を欠失したGal4蛋白のDNA結合領域、1番目から147番目までのアミノ酸配列のみをコードするDNAを有する発現ベクターも併せて調製した。

 とトPPARα、γまたはδ受容体を用いたルシフェラーゼアッセイ 宿主細胞として用いたCV-1細胞は常法に従って培養した。すなわち、ダ ルベッコ改変イーグル培地(DMEM)に牛胎児血清(GIBCO BRL社、カタロ
 グ No. 26140-061) を終過度10%になるように添加し、さらに終過度50U/

m1のペニシリンGと $50\mu$  g/m1 の硫酸ストレプトマイシンを加えた培地にて、5%炭酸ガス中、3.7 $\mathbb{C}$ で培養した。

レポーター遺伝子、Gal4-PPAR発現ベクターの両DNAを宿主細胞内へ導入するトランスフェクションに際し、細胞を予め10cm dishに2×5 106 cclls播種しておき、血清を含まない培地で一回洗浄操作を施した後、同培地10mlを加えた。レポーター遺伝子10μg、Gal4-PPAR発現ベクター0.5μgとLipofectAMINE(商品名, GIBCOBRL社, カタログ No. 18324-012) 50μlをよく混和し、上記培養dishに添加した。37℃で培養を5~6時間続け、10mlの透析牛胎児血清(GIBCOBRL社, カタログ No. 26300-061) 20%を含む培地を加えた。37℃で一晩培養した後、細胞をトリブシン処理によって分散させ、8000 cells/100ml DMEM-10%透析血清/wellの細胞密度で96穴プレートに再播種し、数時間培養し細胞が付着したとき、検定濃度の2倍濃度を含む本発明化合物のDMEM-10%透析血清溶液100μlを添加した。37℃42時間培養し、細胞を溶解させ、常法に従ってル15シフェラーゼ活性を測定した。

PPAR α アゴニスト活性に関しては、PPAR α に対して有意にルシフェ ラーゼ遺伝子の転写を活性化できる陽性対照化合物カルバサイクリン (Eur. J. Biochem., 233, 242 (1996); Genes & Development., 10, 974 (1996)参照) 1 0 μ M添 加時のルシフェラーゼ活性を1.0としたときの本発明化合物0.3 μ M添加時の相 20 対活性を表 2 1 に示した。

PPAR  $\gamma$  アゴニスト活性に関しては、PPAR  $\gamma$  に対して有意にルシフェラーゼ遺伝子の転写を活性化できる、すでに血糖降下剤として上市されている、陽性対照化合物トログリタゾン(Cell., 83, 863 (1995)、Endocrinology., 137, 4189 (1996)およびJ. Med. Chem., 32, 665 (1996)参照)  $10_{\mu}$  M添加時のルシフェラーゼ活性を1.0としたときの本発明化合物 $1.0_{\mu}$  M添加時の相対活性を表 22 に示した。

PPARるアゴニスト活性に関しては、化合物を含まない溶媒のみを添加し

たときのルシフェラーゼ活性値を1.0とし、本発明化合物の相対活性を表23に示した。

さらに、実施例化合物については、3回行なって再現性を検討し、また、用量依存性の有無を確認した。

5

<u>表21</u> PPARαアゴニスト活性

化合物番号	相対活性
実施例 2	2. 1
実施例2 (5)	0.8
実施例2 (11)	3. 2
実施例2(12)	1. 7

<u>表22</u> PPAR<sub>γ</sub>アゴニスト活性

化合物番号	相対活性	
実施例2 (12)	1. 4	

<u>表23</u> PPAR&アゴニスト活性

化合物番号	0	濃度 (μM) 1. 0	10.0
実施例2 (22)	1. 0	9. 3	6 6 . 7
実施例2 (93)	1. 0	36.1	54.7
実施例 6	1. 0	11.9	61.6

#### 血糖および血中脂質の低下作用:

雄性KKAy/Taマウス (1群7匹)を7週給(体重35~40g)で入荷後、約5 1週間の予備飼育と3日間の粉末飼料での馴化飼育を行ない、実験を開始した。 実験開始当日(0日)、体重、血糖値および血中脂質(トリグリセリド(TG)値)に基づく群分けを行ない、翌日より2日間、本発明化合物を0.03%(w/w) 含む飼料、もしくは粉末飼料そのもので飼育した。飼育3日目の13:00に採血を行ない、血糖値、TG値を測定した。結果を表24に示す。なお、摂餌量はコントロール群(粉末飼料のみ)、本発明化合物群(0.03%化合物を含む粉末飼料) 両者で有意な違いは認められなかった。

表24

化合物番号	血糖値(mg/dl) 3日	TG値(mg/dl) 3日
コントロール	495±35	558±107
実施例 2 (1 2) 混餌38.9mg/kg/day(換算值)	214±19*	221±66*

\*: p<0.01 vs コントロール (1群7匹)

血中コレステロールおよび血中脂質低下作用:

15

雄性SDラット(1群7匹)を6週齢で入荷後、シングルケージにて、1週間、粉末飼料にて自由摂餌および摂水で飼育し、馴化させた。

実験開始当日 (0日) 9:00に尾静脈から採血し、体重、血中脂質 (トリグリ 5 セリド (TG) 値)、遊離脂肪酸 (NEFA)、総コレステロール (TC) 値 による群分けを行ない、各パラメーターの群間差を最小限にした。当日、17:00 に本発明化合物を0.5%カルボキシメチルセルロース (CMC) 水溶液にて溶解 後、経口投与し、同時に高コレステロール食 (チャールズリバー社, CRF-1粉末 飼料に5.5%ビーナツ油、1.5%コレステロール、0.5%コール酸を混合したもの) 10 を供した。

実験開始1日目9:00に尾静脈採血を行ない、本発明化合物投与後の血中脂質 (TG、NEFA、TC値)を測定した。結果を表25に示す。なお、本発明 化合物は10mg×3/kg/dayで経口投与を行なった。また、摂餌量はコントロール群(0.5%CMCのみ投与)および本発明化合物投与群両者で有意な違いは認められなかった。

表25

化合物番号	TC値 (mg/dl)	TG値 (mg/dl)	NEFA値 (μEq/l)
コントロール	188±5	147±9	489±66
実施例2(12)	70±5**	100±14*	178±14**

\*: p<0.05 vs コントロール(1群7匹)

\*\*: p<0.01 vs コントロール (1群7匹)

KKAy/Taマウスにおける血糖あるいは脂質低下作用は糖尿病や高脂血症等の 20 予防および/または治療剤としての可能性を示唆するものである。また、高コ レステロール食負荷ラットでの血中コレステロールレベル減少作用や遊離脂肪

酸低下作用は動脈硬化症等の予防および/または治療剤として有用であること を示唆するものである。

## 産業上の利用の可能性

#### 5 [効果]

10

15

20

しての応用が期待される。

一般式(I)で示される本発明化合物、それらの非毒性塩、およびそれらの 水和物は、PPAR受容体を制御する作用を有しており、血糖降下剤、脂質低 下剤、糖尿病、肥満、シンドロームX、高コレステロール血症、高リポ蛋白血 症等の代謝異常疾患、高脂血症、動脈硬化症、高血圧、循環器系疾患、過食症、 虚血性心疾患等の予防および/または治療剤、HDLコレステロール上昇剤、 LDLコレステロールおよび/またはVLDLコレステロールの減少剤、糖尿 病やシンドロームXのリスクファクター軽減剤としての応用が期待される。 また、一般式(I)で示される本発明化合物、それらの非毒性塩、およびそ れらの水和物は特にΡΡΑΚαアゴニスト作用および/またはΡΡΑΚγアゴ ニスト作用を有しているため、血糖降下剤、脂質低下剤、糖尿病、肥満、シン ドロームX、高コレステロール血症、高リポ蛋白血症等の代謝異常疾患、高脂 血症、動脈硬化症、高血圧、循環器系疾患、過食症等の予防および/または治 療剤、HDLコレステロール上昇作用、LDLコレステロールおよび/または VLDLコレステロールの減少作用、そして動脈硬化進展抑制やその治療、ま た肥満抑制効果が期待され、血糖隆下剤として糖尿病の治療や予防、高血圧の 改善、シンドロームXのリスクファクター軽減や虚血性心疾患の発症予防剤と

また、一般式 (I) で示される本発明化合物、それらの非毒性塩、およびそれらの水和物はPPAR&アゴニスト作用を有しているため、HDLコレステロール上昇作用、それによる動脈硬化進展抑制やその治療、脂質低下剤や血糖降下剤としての応用が期待され、さらには高脂血症の治療、血糖降下剤、糖尿病の治療やシンドロームXのリスクファクターの軽減や虚血性小疾患の発症予

防にも有用であると考えられる。

#### [毒性]

10

本発明化合物の毒性は十分に低いものであり、医薬品として使用するために 5 十分安全であると考えられる。

### [医薬品への適用]

一般式 (I) で示される本発明化合物、その非毒性の塩、酸付加塩、または その水和物を上記の目的で用いるには、通常、全身的または局所的に、経口ま たは非経口の形で投与される。

投与量は、年齢、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なるが、通常、成人一人あたり、1回につき、1mgから1000mgの範囲で、1日1回から数回経口投与されるか、または成人一人あたり、1回につき、0.1mgから100mgの範囲で、1日1回から数回非経口投与(好ましくは、静 15 脈内投与)されるか、または1日1時間から24時間の範囲で静脈内に持続投与される。

もちろん前記したように、投与量は種々の条件によって変動するので、上記 按与量より少ない量で十分な場合もあるし、また範囲を越えて必要な場合もあ る。

20 本発明化合物を投与する際には、経口投与のための内服用固形剤、内服用液 剤および、非経口投与のための注射剤、外用剤、坐剤等として用いられる。

経口投与のための内服用固形剤には、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、顆粒 剤等が含まれる。カプセル剤には、ハードカプセルおよびソフトカプセルが含 まれる。

25 このような内服用固形剤においては、ひとつまたはそれ以上の活性物質はそのままか、または賦形剤(ラクトース、マンニトール、グルコース、微結晶セルロース、デンブン等)、結合剤(ヒドロキシブロビルセルロース、ボリビニ

ルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)、崩壊剤(繊維素グリコール酸カルシウム等)、清沢剤(ステアリン酸マグネシウム等)、安定剤、溶解補助剤(グルタミン酸、アスパラギン酸等)等と混合され、常法に従って製剤化して用いられる。また、必要によりコーティング剤(白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロビルメチルセルロースフタレ

ヒドロキシブロビルセルロース、ヒドロキシブロビルメチルセルロースフタレート等)で被覆していてもよいし、また2以上の層で被覆していてもよい。さらにゼラチンのような吸収されうる物質のカブセルも包含される。

5

10

経口投与のための内服用液剤は、薬剤的に許容される水剤、懸濁剤、乳剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含む。このような液剤においては、ひとつまたはそれ以上の活性物質が、一般的に用いられる希釈剤(精製水、エタノールまたはそれらの混液等)に溶解、懸濁または乳化される。さらにこの液剤は、湿潤剤、懸濁化剤、乳化剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、保存剤、緩衝剤等を含有していてもよい。

非経口投与のための注射剤としては、溶液、懸濁液、乳濁液および用時溶剤 に溶解または懸濁して用いる固形の注射剤を包含する。注射剤は、ひとつまた はそれ以上の活性物質を溶剤に溶解、懸濁または乳化させて用いられる。溶剤 として、例えば注射用蒸留水、生理食塩水、植物池、プロピレングリコール、 ポリエチレングリコール、エタノールのようなアルコール類等およびそれらの 組み合わせが用いられる。さらにこの注射剤は、安定剤、溶解補助剤(グルタ 20 ミン酸、アスパラギン酸、ポリソルペート80(登録商標)等)、懸濁化剤、 乳化剤、無痛化剤、緩衝剤、保存剤等を含んでいてもよい。これらは最終工程 において減菌するか無菌操作法によって製造、調製される。また無菌の固形剤、 例えば凍結乾燥品を製造し、その使用前に無菌化または無菌の注射用蒸留水ま たは他の溶剤に溶解して使用することもできる。

25 非経口投与のためのその他の製剤としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、常法により処方される外用液剤、軟膏剤、塗布剤、吸入剤、スプレー剤、坐剤および膣内投与のためのベッサリー等が含まれる。

スプレー剤は、一般的に用いられる希釈剤以外に亜硫酸水素ナトリウムのような安定剤と等張性を与えるような緩衝剤、例えば塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウムあるいはクエン酸のような等張剤を含有していてもよい。スプレー剤の製造方法は、例えば米国特許第 2,868,691 号および同第3,095,355 号に詳し く記載されている。

## 発明を実施するための最良の形態

以下、参考例および実施例によって本発明を詳述するが、本発明はこれらに 限定されるものではない。

10 クロマトグラフィーによる分離の箇所およびTLCに示されるカッコ内の溶媒は、使用した溶出溶媒または展開溶媒を示し、割合は体積比を表わす。

NMRの箇所に示されているカッコ内の溶媒は、測定に使用した溶媒を示している。

# 15 参考例 1

3-メトキシメトキシベンズアルデヒド

- 3 ーヒドロキシベンズアルデヒド (20g)、クロロメチルメチルエーテル (25ml) およびジイソプロピルエチルアミン (114ml)のテトラヒド ロフラン (300ml) 溶液を室温にて1晩撹拌した。反応混合溶液に氷水を 加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮した。残 25 留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=25:
  - 68

1) で精製し、下記物性値を有する標題化合物(23g)を得た。

TLC: Rf 0.65 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>) :  $\delta$  9.98 (s, 1H), 7.42-7.56 (m, 3H), 7.30 (m, 1H), 5.24 (s, 2H), 3.50 (s. 3H)<sub>0</sub>

5

#### 参考例 2

3-メトキシメトキシベンジルアルコール

10

水素化アルミニウムリチウム (690mg) のテトラヒドロフラン (60ml) 懸濁液に参考例1で製造した化合物 (3.0g) のテトラヒドロフラン (40ml) 溶液を加え、室温で30分間撹拌した。反応混合溶液に飽和硫酸ナトリウム水溶液および硫酸マグネシウムを加え、セライトでろ過した。ろ液 を濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製し、下記物性値を有する標題化合物 (2.5g) を得た。TLC:Rf 0.39(ヘキサン:酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.25 (t, J = 7.5 Hz, 1H), 7.10-6.95 (m, 3H), 5.20 (s, 2H), 4.70 (d, J = 6 Hz, 2H), 3.50 (s, 3H), 1.75 (t, J = 6 Hz, 1H),

20

## 参考例 3

3-メトキシメトキシベンジルプロミド

参考例 2 で製造した化合物 (2.48 g) およびトリフェニルホスフィン (4.64 g) の塩化メチレン (150 ml) 溶液に四臭化炭素 (7.34 g) を加え、室温で30 分間撹拌した。反応混合溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、塩化メ5 チレンで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ハキサン:酢酸エチル=5:1) で精製し、下記物性値を有する標題化合物 (4.41 g) を得た。

TLC: Rf 0.71 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

10 NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.25 (t, J = 7.5 Hz, 1H), 7.10-6.95 (m, 3H), 5.20 (s, 2H), 4.45 (s, 2H), 3.50 (s, 3H)<sub>o</sub>

# <u>参考例 4</u>

2-(3-メトキシメトキシフェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

15

20

参考例 3 で製造した化合物 (4.41g)、チオグリコール酸メチル (1.5ml)、 炭酸カリウム (2.45g) およびヨウ化カリウム (250mg)のアセトニトリル (50ml) 懸濁液を 3 時間還流した。反応混合溶液をろ過し、ろ液を濃縮した。 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル= 5:1)で精製し、下記物性値を有する標題化合物 (2.81g)を得た。 TLC:Rf 0.57 (ヘキサン:酢酸エチル= 2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.25 (t, J = 7.5 Hz, 1H), 7.05-6.90 (m, 3H), 5.20 (s, 2H), 3.80

25 (s, 2H), 3.75 (s, 3H), 3.50 (s, 3H), 3.10 (s, 2H) $_{\circ}$ 

## 参考例 5

2-(3-ヒドロキシフェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

5

10

15

参考例 4 で製造した化合物 (2.81g) のメタノール (20 ml) 溶液に 4 N-塩酸のジオキサン溶液 (11 ml) を加え、室温で30分間撹拌した。反応混合溶液を濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル=5:1) で精製し、下記物性値を有する標題化合物 (2.16g) を得た。

TLC: Rf 0.45 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.20 (t, J = 7.5 Hz, 1H), 6.90 (d, J = 7.5 Hz, 1H), 6.85 (d, J = 2 Hz, 1H), 6.75 (dd, J = 7.5, 2 Hz, 1H), 5.05 (s, 1H), 3.80 (s, 2H), 3.75 (s, 3H), 3.10 (s, 2H)<sub>o</sub>

# 実施例1

2-(3-(4-(4-メチルフェニル) チアゾール-2-イルメトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

20

参考例 5 で製造した化合物 (0.30g) を塩化メチレン (10m1) に溶解し、 2 ーヒドロキシメチルー4 ー (4 ーメチルフェニル) チアゾール (0.34g) およびトリフェニルホスフィン (0.44g) を加えて、室温で5分間撹拌した。反応混 5 合溶液に1,1'ーアゾジカルボニルジピベリジン (0.56g) を加えて、室温で 1 晩撹拌した。反応混合溶液にジエチルエーテルを加え、ろ過した。ろ液を飽 和炭酸水素ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マ グネシウムで乾燥後、濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー (ヘキサン:酢酸エチル=10:1) で精製し、下記物性値を有する本発明 10 化合物 (0.51g) を得た。

TLC: Rf 0.56 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>) :  $\delta$  7.79 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.44 (s, 1H), 7.22-7.30 (m, 3H), 6.91-7.05 (m, 3H), 5.42 (s, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.39 (s, 3H)<sub>0</sub>

# 15 実施例1(1)~実施例1(137)

参考例5で製造した化合物または相当する誘導体および2ーヒドロキシメチルー4ー(4ーメチルフェニル)チアゾールまたは相当する誘導体を用いて、 実施例1で示される方法と同様に操作1.以下に示す本発明化合物を得た。

## 20 実施例1(1)

TLC: Rf 0.75 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.48-7.66 (2H,m), 7.43 (1H, s), 7.28-7.10 (3H, m), 6.88-6.72

5 (3H, m), 5.41 (2H, s), 3.66 (3H, s), 2.59 (2H, t, J=8.0Hz), 2.39 (3H, s), 2.30 (2H, t, J=7.5Hz), 1.74-1.46 (4H, m), 1.45-1.16 (2H, m)<sub>o</sub>

# 実施例1 (2)

5 - (3 - (ピフェニルー4 - イルメトキシ) フェニル) ペンタン酸・メチル10 エステル

TLC: Rf 0.57 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.30-7.62 (m, 9H), 7.20 (m, 1H), 6.77-6.83 (m, 3H), 5.08 (s, 2H), 3.64 (s, 3H), 2.60 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.32 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 1.59-1.66 (m, 4H)<sub>o</sub>

### 実施例1 (3)

4- (3- (ビフェニル-4-イルメトキシ) フェニル) ブタン酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.65 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.57-7.64 (m, 4H), 7.31-7.53 (m, 5H), 7.22 (m, 1H), 6.78-6.87 (m, 3H), 5.09 (s, 2H), 3.66 (s, 3H), 2.64 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.33 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 1.96 (tt, J = 7.5, 7.5 Hz, 2H)<sub>0</sub>

10

5

# <u>実施例1(4)</u>

4-(3-(4-(4-メチルフェニル) チアゾール-2-イルメトキシ) フェニル) ブタン酸・メチルエステル

15

TLC: Rf 0.59 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.79 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.44 (s, 1H), 7.18-7.26 (m, 3H), 6.81-6.87 (m, 3H), 5.41 (s, 2H), 3.66 (s, 3H), 2.64 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.39 (s, 3H), 2.33

 $(t, J = 7.5 \text{ Hz}, 2H), 1.95 \text{ (tt, } J = 7.5, 7.5 \text{ Hz}, 2H)_{o}$ 

# <u>実施例1 (5)</u>

4 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - フェニルオキサゾール - 4 - イル) エト5 キシ)フェニル)プタン酸・メチルエステル

N 0 cl

TLC: Rf 0.39 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

10 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.98 (m, 2H), 7.38-7.46 (m, 3H), 7.17 (m, 1H), 6.72-6.77 (m, 3H), 4.23 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.66 (s, 3H), 2.98 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.60 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H), 2.32 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 1.93 (tt, J = 7.5, 7.5 Hz, 2H)<sub>c</sub>

## <u>実施例1 (6)</u>

15 6-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) ヘキサン酸・メチルエステル

20 TLC: Rf 0.51 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.04-7.92 (2H,m), 7.50-7.36 (3H, m), 7.16 (1H, t, J=8.0Hz), 6.80-6.60 (3H, m), 4.23 (2H, t, J=7.0Hz), 3.65 (3H, s), 2.98 (2H, t, J=7.0Hz), 2.56 (2H, t, J=7.5Hz), 2.38 (3H, s), 2.29 (2H, t, J=7.0Hz), 1.75-1.52 (4H, m), 1.44-1.26 (2H, m) $_{\circ}$ 

### 実施例1 (7)

5-(3-(2-(5-メチルー2-フェニルオキサゾールー4-イル)エトキシ)フェニル)ベンタン酸・メチルエステル

5

TLC: Rf 0.28 (ヘキサン: 酢酸エチル=5:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.03-7.94 (2H,m), 7.49-7.36 (3H, m), 7.23-7.12 (1H, m), 6.78-10 6.68 (3H, m), 4.23 (2H, t, J=7.0Hz), 3.65 (3H, s), 2.98 (2H, t, J=7.0Hz), 2.64-2.52 (2H, m), 2.38 (3H, s), 2.38-2.26 (2H, m), 1.75-1.58 (4H, m)<sub>0</sub>

### 実施例1(8)

15 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.73 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.57-7.64 (m, 4H), 7.31-7.53 (m, 5H), 7.22 (dd, J = 9.0, 7.6 Hz, 1H), 6.79-6.86 (m, 3H), 5.10 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.23 (s, 2H), 2.71 (t, J = 7.4 Hz,

2H), 2.65 (t, J = 7.4 Hz, 2H), 1.93 (tt, J = 7.4, 7.4 Hz, 2H),

# 実施例1 (9)

2 - (3 - (3 - (4 - (4 - メチルフェニル) チアゾール-2 - イルメトキ
 5 シ) フェニル) プロビルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.68 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1):

10 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.79 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.44 (s, 1H), 7.18-7.26 (m, 3H), 6.82-6.88 (m, 3H), 5.41 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.22 (s, 2H), 2.71 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.64 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.39 (s, 3H), 1.92 (tt, J = 7.5, 7.5 Hz, 2H)<sub>o</sub>

# 実施例1(10)

15 6-(2-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル)ヘキサン酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.51 (ヘキサン: 酢酸エチル=5:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.95-8.00 (m, 2H), 7.40-7.45 (m, 3H), 7.02-7.17 (m, 2H), 6.81-6.89 (m, 2H), 4.25 (t, J = 6.4 Hz, 2H), 3.65 (s, 3H), 2.99 (t, J = 6.4 Hz, 2H), 2.56 (t, J = 7.8 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H), 2.26 (t, J = 7.8 Hz, 2H), 1.46-1.76 (m, 4H), 1.22-1.45
5 (m, 2H)<sub>0</sub>

### 実施例1 (11)

2-(3-(ピフェニルー4-イルメトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

10

TLC: Rf 0.56 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.57-7.63 (m, 4H), 7.34-7.52 (m, 5H), 7.24 (dd, J = 8.1, 7.7 Hz,

15 1H), 6.87-7.00 (m, 3H), 5.10 (s, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.07 (s, 2H)<sub>o</sub>

# 実施例1(12)

2-(3-(2-(5-x+n-2-y+n+y+y+n-4-4-y+n)) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

20

TLC: Rf 0.36 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.95-8.00 (m, 2H), 7.37-7.44 (m, 3H), 7.20 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz,

1H), 6.87-6.90 (m, 2H), 6.80 (dd, J = 8.0, 2.5 Hz, 1H), 4.24 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 3.77

5 (s, 2H), 3.70 (s, 3H), 3.07 (s, 2H), 2.98 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H),

## 実施例1(13)

5-(2-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル)ペンタン酸・メチルエステル

10

TLC: Rf 0.59 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>2</sub>): δ 8.05-7.95 (m, 2H), 7.45-7.35 (m, 3H), 7.20-7.05 (m, 2H), 6.90-

15 6.80 (m, 2H), 4.25 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.65 (s, 3H), 3.00 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.60 (t, J = 7 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 2.25 (t, J = 7 Hz, 2H), 1.80-1.45 (m, 4H).

### 実施例1(14)

20 ェニル) ヘキサン酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.55 (ヘキサン: 酢酸エチル=5:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.79 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.44 (s, 1H), 7.24 (d, J = 8.0 Hz, 2H),

5 7.15-7.22 (m, 2H), 6.91-6.98 (m, 2H), 5.42 (s, 2H), 3.65 (s, 3H), 2.73 (t, J = 7.6 Hz, 2H), 2.39 (s, 3H), 2.32 (t, J = 7.4 Hz, 2H), 1.61-1.77 (m, 4H), 1.38-1.50 (m, 2H)<sub>o</sub>

# 実施例1 (15)

$$2 - (3 - (3 - (2 - (5 - \forall f) - 2 - 7 + \forall f) - \nu - 4 - 4 - 4 \nu)$$

10 エトキシ) フェニル) プロピルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.29 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

- 15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.95-8.00 (m, 2H), 7.40-7.46 (m, 3H), 7.17 (dd, J = 8.1, 8.1 Hz, 1H), 6.72-6.77 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.22 (s, 2H), 2.98 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.67 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.63 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H), 1.90 (tt, J = 6.8 6.8 Hz, 2H)₀
- 20 <u>実施例1(16)</u>

$$2-(3-(2-(ビフェニル-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ)$$

### 酢酸・メチルエステル

5 TLC: Rf 0.48 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.53-7.61 (m, 4H), 7.30-7.47 (m, 5H), 7.22 (dd, J = 8.2, 8.2 Hz, 1H), 6.78-6.92 (m, 3H), 4.21 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.79 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.14 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.09 (s, 2H)<sub>o</sub>

## 10 実施例1(17)

2-(4-クロロー3-(2-(5-メチルー2-フェニルオキサゾールー4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

15

TLC: Rf 0.41 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.00 (m, 2H), 7.50-7.35 (m. 3H), 7.27 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 6.94 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 6.83 (dd, J = 8.0, 2.0 Hz, 1H), 4.30 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.75 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.05 (s, 2H), 3.05 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.42 (s, 3H)<sub>6</sub>

20

### 実施例1(18)

2- (4-クロロ-3-(4-(4-メチルフェニル)チアゾール-2-イルメトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.61 (ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

5 NMR (CDCl<sub>3</sub>): ô 7.78 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.45 (s. 1H), 7.34 (d, J = 8.0 Hz, 1H),
7.23 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.11 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 6.93 (dd, J = 8.0, 2.0 Hz, 1H),
5.49 (s, 2H), 3.77 (s, 2H), 3.69 (s, 3H), 3.01 (s, 2H), 2.38 (s, 3H)₀

# 実施例1 (19)

10 2-(3-(ピフェニル-4-イルメトキシ)-4-クロロフェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

15 TLC: Rf 0.62 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);
NMR (CDCl<sub>3</sub>): ô 7.70-7.35 (m, 5H), 7.58 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.43 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.33 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 7.03 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 6.88 (dd, J = 8.0, 2.0 Hz, 1H), 5.22 (s, 2H), 3.77 (s, 2H), 3.70 (s, 3H), 3.00 (s, 2H)。

# 実施例1 (20)

2-(3-((2E)-3-(ビフェニル-4-1)) プロベニルオキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.63 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.53-7.63 (m, 4H), 7.15-7.50 (m, 6H), 6.74-6.93 (m, 4H), 6.45 (dt, J = 16.2, 5.7 Hz, 1H), 4.73 (dd, J = 5.7, 1.4 Hz, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.09 (s, 2H)<sub>o</sub>

# 実施例1 (21)

2-(3-(3-(3-(ピフェニル-4-14ル)) プロボキシ) フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

15

5

TLC: Rf 0.66 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.19-7.61 (m, 10H), 6.79-6.92 (m, 3H), 4.00 (t, J = 6.2 Hz, 2H),

3.80 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.10 (s, 2H), 2.86 (t, J = 7.7 Hz, 2H), 2.14 (m, 2H).

# 実施例1 (22)

2-(3-(2-(5-x+n-2-7x-n+y+y-n-4-4n))x+

5 キシ)フェニル)酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.50 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

10 NMR (CDCl<sub>3</sub>): ∂ 8.00-7.95 (m, 2H), 7.50-7.35 (m, 3H), 7.20 (m, 1H), 6.90-6.75 (m, 3H), 4.25 (t, J = 7Hz, 2H), 3.70 (s, 3H), 3.60 (s, 2H), 3.00 (t, J = 7Hz, 2H), 2.40 (3H, s)<sub>o</sub>

### 実施例1 (23)

15 2-(3-(ピフェニルー4-イルメトキシ) ピリジン-5-イルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

20 TLC: Rf 0.22 (酢酸エチル:ヘキサン=1: 2); NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.32 (d, J = 3.0 Hz, 1H), 8.18 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 7.70-7.30 (m,

10H), 5.16 (s, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.06 (s, 2H).

# 実施例1 (24)

2 - (3 - (4' - プロピルピフェニル-4-イルメトキシ)フェニルメチル5 チオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.65 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1):

10 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.60 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.51 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.49 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.25 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.24 (dd, J = 7.7, 7.7 Hz, 1H), 6.87-7.00 (m, 3H), 5.10 (s, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.63 (t, J = 7.4 Hz, 2H), 1.68 (tq, J = 7.4, 7.4 Hz, 2H), 0.98 (t, J=7.4 Hz, 3H).

### 15 実施例1(25)

2-(3-(4-(ビリジン-4-イル) フェニルメトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.50 (酢酸エチル);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.67 (d, J = 4.5 Hz, 1H), 8.66 (d, J = 4.5 Hz, 1H), 7.67 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.50-7.58 (m, 4H), 7.26 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.80-7.01 (m, 3H), 5 5.13 (s. 2H), 3.81 (s. 2H), 3.72 (s. 3H), 3.09 (s. 2H)<sub>o</sub>

# <u>実施例1 (26</u>)

2-(3-(4-(ピリジン-3-4ル)) フェニルメトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

10

TLC: Rf 0.77 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:9);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): 8 8.86 (d, J = 2.4 Hz, 1H), 8.60 (dd, J = 5.0, 1.6 Hz, 1H), 7.89 15 (ddd, J = 8.0, 2.4, 1.6 Hz, 1H), 7.62 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.55 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.38 (dd, J = 8.0, 5.0Hz, 1H), 7.26 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.87-7.01 (m, 3H), 5.13 (s, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.09 (s, 2H)<sub>o</sub>

## 実施例1 (27)

20 2-(3-(4-(1,3-ジオキサインダン-5-イル)フェニルメトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.48 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.54 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.47 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.25 (dd, J = 5 7.9, 7.9 Hz, 1H), 6.86-7.08 (m, 6H), 6.00 (s, 2H), 5.09 (s, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.72 (s,

### 実施例1 (28)

3H), 3.08 (s. 2H)<sub>o</sub>

2 - (3 - (4 - (ビリジン-2-イル) フェニルメトキシ) フェニルメチル10 チオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.47 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

15 NMR (CDCl3): δ 8.70 (d, J = 4.6 Hz, 1H), 8.01 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.74-7.77 (m, 3H), 7.54 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.24 (m, 1H), 6.75-7.00 (m, 3H), 5.13 (s, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.08 (s, 2H).

# 実施例1 (29)

2-(5-(ピフェニル-4-イルメトキシ)-2-ニトロフェニルメチルチ オ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.38 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

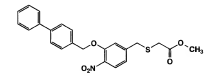
NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.14 (d, J = 9.0 Hz, 1H), 7.57-7.65 (m, 4H), 7.45-7.52 (m, 3H), 7.36-7.45 (m, 2H), 7.08 (d, J = 2.8 Hz, 1H), 6.97 (dd, J = 9.0, 2.8 Hz, 1H), 5.22 (s, 2H), 4.22 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.07 (s, 2H) $_{\circ}$ 

10

5

# <u>実施例1 (3</u>0)

2-(3-(ピフェニルー4-イルメトキシ)-4-ニトロフェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル



15

TLC: Rf 0.34 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.85 (d, J = 5.5 Hz, 1H), 7.53-7.63 (m, 6H), 7.42-7.48 (m, 2H), 7.33-7.38 (m, 1H), 7.20 (d, J = 1.0 Hz, 1H), 7.01 (dd, J = 5.5, 1.0 Hz, 1H), 5.31 (s,

2H), 3.83 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.00 (s, 2H)<sub>o</sub>

# 実施例1 (31)

2 - (3 - (4 - (1, 3 - i)x + i)x + i)

5 フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.52 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

10 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.74 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.50 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.24 (dd, J = 7.8, 7.8 Hz, 1H), 6.80-7.09 (m, 6H), 6.02 (s, 2H), 5.11 (s, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.08 (s, 2H)<sub>0</sub>

### 実施例1 (32)

15 2-(3-(2-フェニルチアゾール-4-イルメトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

20 TLC: Rf 0.38 (ヘキサン:酢酸エチル= 4 : 1); NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.92-7.99 (m, 2H), 7.43-7.48 (m, 3H), 7.32 (t, J = 1.0 Hz, 1H),

7.26 (dd J = 7.9, 7.9 Hz, 1H), 6.90-7.04 (m, 3H), 5.27 (d, J = 1.0 Hz, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.09 (s, 2H)<sub>o</sub>

## 実施例1 (33)

5 2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (4 - メチルフェニル) オキサゾールー 4 - イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

$$\mathsf{H_3C} \underbrace{\hspace{1cm}}^{\mathsf{O}} \underbrace{\hspace{1cm}}^{\mathsf{O}} \underbrace{\hspace{1cm}}^{\mathsf{O}} \underbrace{\hspace{1cm}}^{\mathsf{O}} \underbrace{\hspace{1cm}}^{\mathsf{O}} \underbrace{\hspace{1cm}}^{\mathsf{CH_3}}$$

10 TLC: Rf 0.81 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.86 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.25-7.16 (m, 3H), 6.90-6.76 (m, 3H), 4.24 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 2.39 (s, 3H), 2.37 (s, 3H) $_{\circ}$ 

# 15 実施例1 (34)

2-(3-(2-(2-フェニルチアゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

20

TLC: Rf 0.39 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.92-7.96 (m, 2H), 7.41-7.46 (m, 3H), 7.23 (dd, J = 8.4, 8.4 Hz, 1H), 7.07 (s, 1H), 6.81-6.93 (m, 3H), 4.37 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.79 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.31 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.09 (s, 2H)<sub>0</sub>

### 実施例1 (35)

 $2-(3-(2-(5-x)+\nu-2-(4-y))$  オーサゾールー4ーイル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステ 5 ル

TLC: Rf 0.22 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

10 NMR (CDCl<sub>3</sub>): ∂ 8.09 (d, J = 7.6 Hz, 2H), 7.69 (d, J = 7.6 Hz, 2H), 7.19 (m, 1H),
6.89 (m, 2H), 6.8 (d, J = 7.2 Hz, 1H), 4.25 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.09 (s, 2H), 2.99 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.41 (s, 3H)₀

# 実施例1 (36)

15 2-(3-(2-(2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

20 TLC: Rf 0.40 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);
NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.00-8.05 (m, 2H), 7.58 (s, 1H), 7.41-7.46 (m, 3H), 7.23 (dd, J=8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.81-6.93 (m, 3H), 4.29 (t, J=6.5 Hz, 2H), 3.79 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.09 (t, J=6.5 Hz, 2H), 3.09 (s, 2H)。

# 実施例1 (37)

5

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-フルオロフェニル) オキサゾール -4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.62 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.96 (m, 2H), 7.06-7.24 (m, 3H), 6.91-6.74 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.77 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.38 (s, 10 3H)<sub>0</sub>

## 実施例1 (38)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(1,3-ジオキサインダン-5-イル)オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエス
 15 テル

TLC: Rf 0.84 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.52 (dd, J = 8.0, 1.4 Hz, 1H), 7.43 (d, J = 1.4 Hz, 1H), 7.19 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 6.91-6.77 (m, 4H), 6.01 (s, 2H), 4.23 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.95 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 2.35 (s, 3H).

# 実施例1 (39)

5-(3-(3-(5-x)+n-2-7) + n-4-4-1) プロポキシ) フェニル) ベンタン酸・メチルエステル

5

10

TLC: Rf 0.64 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.00-7.95 (m, 2H), 7.50-7.35 (m, 3H), 7.20 (dd, J = 8, 7.5 Hz, 1H), 6.80-6.70 (m, 3H), 4.00 (t, J = 6 Hz, 2H), 3.65 (s, 3H), 2.70 (t, J = 6 Hz, 2H), 2.60 (m, 2H), 2.35 (m, 2H), 2.30 (s, 3H), 2.15 (m, 2H), 1.70-1.50 (m, 4H)<sub>0</sub>

# <u>実施例1 (40)</u>

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-クロロフェニル)オキサゾールー 4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

15

TLC: Rf 0.83 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.93 (d, J = 8.8 Hz, 2H), 7.38 (d, J = 8.8 Hz, 2H), 7.27 (t, J = 20 7.9 Hz, 1H), 7.06 (m, 1H), 6.92 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 6.82 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 4.27 (t, J = 7.8 Hz, 2H), 3.88 (s, 2H), 3.70 (s, 3H), 3.15 (s, 2H), 2.97 (t, J = 7.8 Hz, 2H), 2.39 (s, 3H)<sub>0</sub>

### 実施例1 (41)

2-(3-(5-メチルー2-フェニルオキサゾールー4-イルメトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

5

TLC: Rf 0.56 (ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.05-8.00 (m, 2H), 7.50-7.40 (m, 3H), 7.25 (dd, J = 8, 8 Hz, 10 1H), 7.05-6.90 (m, 3H), 5.00 (s, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.75 (s, 3H), 3.10 (s, 2H), 2.50 (s, 3H),

# 実施例1 (42)

2 - (3 - (3 - (5 - メチル-2 - フェニルオキサゾール-4 - イル) プロ15 ポキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.53 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.00-7.95 (m, 2H), 7.50-7.40 (m, 3H), 7.25 (dd, J = 7.5, 7.5 Hz, 1H), 6.95-6.75 (m, 3H), 4.00 (t, J = 6 Hz, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.75 (s, 3H), 3.10 (s, 2H), 2.70 (t, J = 7 Hz, 2H), 2.30 (s, 3H), 2.15 (m, 2H)<sub>o</sub>

# 実施例1 (43)

2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル)-2-メチルプロバン酸・メチルエステル

5

TLC: Rf 0.48 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.97-8.02 (m, 2H), 7.41-7.46 (m, 3H), 7.22 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 10 1H), 6.76-6.81 (m, 3H), 4.25 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.64 (s, 3H), 2.99 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H), 1.55 (S, 6H)<sub>o</sub>

### 実施例1 (44)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (2 - メチルフェニル) オキサゾールー15 4 - イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.70 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.91 (m, 1H), 7.25-7.15 (m, 4H), 6.90-6.77 (m, 3H), 4.25 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 3.77 (s, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.06 (s, 2H), 2.98 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 2.65 (s, 3H), 2.36 (s, 3H)<sub>o</sub>

## 実施例1 (45)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(3-メチルフェニル) オキサゾールー 4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

5

TLC: Rf 0.64 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.81 (s, 1H), 7.76 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 7.32-7.14 (m, 3H), 6.89-

 $\label{eq:continuous} 10 \qquad 6.76 \ (m, 3H), \ 4.23 \ (t, \ J=6.6 \ Hz, 2H), \ 3.75 \ (s, \ 2H), \ 3.67 \ (s, \ 3H), \ 3.06 \ (s, \ 2H), \ 2.96 \ (t, \ J=6.6 \ Hz, \ 2H), \ 2.37 \ (s, \ 3H), \ 2.35 \ (s, \ 3H)_o$ 

# 実施例1 (46)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メトキシフェニル) オキサゾール15 -4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC:Rf 0.43 (ヘキサン:酢酸エチル=3:1);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.92 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.21 (dd, J = 8.1, 8.1 Hz, 1H), 6.94 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 6.88-6.98 (m, 2H), 6.81 (m, 1H), 4.24 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 3.85 (s, 3H), 3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H)<sub>2</sub>

# 実施例1 (47)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ニトロフェニル) オキサゾールー4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

$$O_2N$$
  $O_2$   $O_3$   $O_4$   $O_5$   $O_5$   $O_5$   $O_7$   $O_8$   $O_8$ 

TLC: Rf 0.32 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.30 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 8.14 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.22 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.77-6.91 (m, 3H), 4.26 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.09 (s, 2H), 3.00 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.43 (s, 3H) $_{\circ}$ 

# <u>実施例1 (48)</u>

2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)-5-クロロフェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

15

20

5

TLC: Rf 0.45 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.96-8.00 (m, 2H), 7.40-7.46 (m, 3H), 6.91 (m, 1H), 6.77-6.81 (m, 2H), 4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.73 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H)<sub>0</sub>

### 実施例1 (49)

2-(3-(2-(5-x)+n-2-x++y)+n-4-4-n) エトキシ) -2-x+n アニールメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.48 (ヘキサン: 酢酸エチル=5:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.00-7.95 (m, 2H), 7.46-7.39 (m, 3H), 7.07 (t, J = 7.9 Hz, 1H), 6.85-6.77 (m, 2H), 4.24 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.83 (s, 2H), 3.73 (s, 3H), 3.11 (s, 2H), 3.00 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H), 2.21 (s, 3H),

実施例1 (50)

5

10

15

TLC: Rf 0.68 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.00-7.95 (m, 2H), 7.46-7.39 (m, 3H), 7.21 (t, J = 8.2 Hz, 1H), 6.94-6.89 (m, 2H), 6.82-6.76 (m, 1H), 4.25 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 4.10 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 3.67 (s, 3H), 3.02 (s, 2H), 2.98 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 2.39 (s, 3H), 1.55 (d, J = 7.2 Hz, 3H)<sub>6</sub>

## 実施例1 (51)

2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)-1 -メチルエトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.72 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1)。

# <u>実施例1 (52)</u>

5

10 2-(3-(2-(5-トリフルオロメチル-2-フェニルオキサゾール-4 ーイル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

15 TLC:Rf 0.37 (ヘキサン:酢酸エチル=4:1); NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.10-8.00 (m., 2H), 7.55-7.41 (m., 3H), 7.21 (dd, J = 8.0, 8.0

Hz, 1H), 6.94-6.75 (m, 3H), 4.31 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.77 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.25-3.14 (m, 2H), 3.08 (s, 2H),

# 20 実施例1 (53)

2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)プロポキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.54 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.00-7.94 (m, 2H), 7.44-7.37 (m, 3H), 7.29 (t, J = 8.2 Hz, 1H),

5 6.89-6.86 (m, 2H), 6.79 (dd, J = 8.4, 2.0 Hz, 1H), 4.17-4.03 (m, 2H), 3.77 (s, 2H),

3.71 (s, 3H), 3.26-3.15 (m, 1H), 3.08 (s, 2H), 2.37 (s, 3H), 1.41 (d, J = 6.8 Hz, 3H)<sub>0</sub>

## 実施例1 (54)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - フェニルオキサゾールー4 - イル) エト10 キシ)フェニルメチルチオ)プロパン酸・エチルエステル

TLC: Rf 0.75 (ヘキサン: 酢酸エチル=7:1);

- 15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.00-7.94 (m, 2H), 7.46-7.38 (m, 3H), 7.20 (t, J = 8.2 Hz, 1H), 6.90 (m, 2H), 6.82-6.75 (m, 1H), 4.24 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 4.17 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 3.82 (d, J = 13.4 Hz, 1H), 3.74 (d, J = 13.4 Hz, 1H), 3.28 (q, J = 7.0 Hz, 1H), 2.98 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H), 1.38 (d, J = 7.0 Hz, 3H), 1.28 (t, J = 7.2 Hz, 3H)<sub>0</sub>
- 20 実施例1 (55)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-エチルフェニル) オキサゾールー4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.57 (酢酸エチル: ヘキサン=1:2);

5 NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.88 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.25 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.21 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.95-6.75 (m, 3H), 4.24 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.68 (q, J = 7.5 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H), 1.25 (t, J = 7.5 Hz, 3H)<sub>o</sub>

### 10 実施例1(56)

15

20

TLC: Rf 0.59 (酢酸エチル: ヘキサン=1:2);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.75 (dd, J = 8.0, 1.0 Hz, 1H), 7.69 (d, J = 1.0 Hz, 1H), 7.21 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 7.10 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 6.89 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 6.88 (s, 1H), 6.80 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 4.23 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.09 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H)<sub>0</sub>

#### 実施例1 (57)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-プロビルフェニル) オキサゾール -4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.63 (酢酸エチル: ヘキサン=1:2);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.88 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.23 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.21 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.95-6.75 (m, 3H), 4.24 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.97 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H), 1.65 (m, 2H), 0.94 (t, J = 7.5 Hz, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例1 (58)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (4 - イソプロビルフェニル) オキサゾ15 - ルー4 - イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.60 (酢酸エチル: ヘキサン=1:2);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.89 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.28 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.21 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.95-6.75 (m, 3H), 4.24 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.94 (m, 1H), 2.37 (s, 3H), 1.26 (d, J = 7.0 Hz, 6H)<sub>0</sub>

### 実施例1 (59)

2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルチアゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

5

TLC: Rf 0.54 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.89-7.83 (m, 2H), 7.45-7.36 (m, 3H), 7.21 (t, J = 8.0 Hz, 1H), 10 6.91-6.77 (m, 3H), 4.33 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.19 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.08 (s, 2H), 2.47 (s, 3H)<sub>0</sub>

### 実施例1 (60)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (4 - ブチルフェニル) オキサゾールー15 4 - イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC:Rf 0.59 (ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): ∂ 7.90 (d, J = 7 Hz, 2H), 7.25-7.15 (m, 3H), 6.90-6.75 (m, 3H), 4.25 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.75 (s, 2H), 3.70 (s, 3H), 3.10 (s, 2H), 3.00 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.65 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.60 (m, 2H), 1.35 (m, 2H), 0.95 (t, J = 7 Hz, 3H).

### 実施例1 (61)

2-(3-(2-(5-エチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

5

TLC: Rf 0.27 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.96-8.01 (m, 2H), 7.40-7.48 (m, 3H), 7.21 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 10 1H), 6.87-6.90 (m, 2H), 6.79 (m, 1H), 4.24 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.99 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.75 (q, J = 7.6 Hz, 2H), 1.31 (t, J = 7.6 Hz, 3H)<sub>0</sub>

# 実施例1 (62)

15 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2,3,5,6-テトラフルオロ-4 ーメチルフェニル)オキサゾールー4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

$$\mathsf{H_3C} = \left\{ \begin{array}{c} \mathsf{F} \\ \mathsf{O} \\ \mathsf{CH_3} \end{array} \right\} = \left\{ \begin{array}{c} \mathsf{O} \\ \mathsf{O} \end{array} \right\} = \left\{ \begin{array}{c} \mathsf{O$$

20

TLC: Rf 0.45 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.21 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.94-6.75 (m, 3H), 4.25 (t, J = 6.4 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.09 (s, 2H), 3.03 (t, J = 6.4 Hz, 2H), 2.42 (s,

3H), 2.36-2.30 (m, 3H),

# 実施例1 (63)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ベンチルフェニル) オキサゾール5-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.66 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

10 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.90 (d, J = 8 Hz, 2H), 7.25-7.20 (m, 3H), 6.95-6.75 (m, 3H), 4.25 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.70 (s, 3H), 3.10 (s, 2H), 3.00 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.65 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.60 (m, 2H), 1.40-1.25 (m, 4H), 0.90 (t, J = 6.5 Hz, 3H).

### 15 実施例1 (64)

20

2-(3-(2-(5-メチルー2-(3-クロロー4-メチルフェニル)オ キサゾールー4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.47 (ヘキサン:酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.96 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 7.75 (dd, J = 7.8, 1.8 Hz, 1H), 7.28 (d,

J = 7.8 Hz, IH), 7.21 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, IH), 6.88-6.91 (m, 2H), 6.79 (m, 1H), 4.24 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.41 (s, 3H), 2.38 (s, 3H) $_0$ 

### 5 実施例1 (65)

2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロヘキシルオキサゾール-4-イル) エトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

10

TLC: Rf 0.65 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.20 (m, 1H), 6.95-6.70 (m, 3H), 4.15 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.75 (s, 3H), 3.15 (s, 2H), 2.90 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.70 (m, 1H), 2.25 (s, 3H), 2.10-1.20 (m, 10 H)<sub>o</sub>

15

実施例1 (66)

20

$$H_3C \xrightarrow{CH_3} 0 \xrightarrow{CH_3} 0 \xrightarrow{CH_3} 0 \xrightarrow{CH_3} 0$$

TLC: Rf 0.58 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.90 (d, J = 8 Hz, 2H), 7.25-7.20 (m, 3H), 6.90-6.75 (m, 3H), 4.25 (t, J = 7 Hz, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.70 (s, 3H), 3.10 (s, 2H), 2.95 (t, J = 7 Hz, 2H), 2.50 (d, J = 8 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.90 (m, 1H), 0.90 (d, J = 7 Hz, 6H).

### 5 実施例1(67)

2- (3- (2- (5-メチル-2- (4-t-ブチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

$$\begin{array}{c} H_3C \\ H_3C \\ H_3C \\ \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} N \\ O \\ CH_3 \\ \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} O \\ CH_2 \\ \end{array}$$

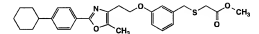
10

TLC: Rf 0.50 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.90 (d, J = 8 Hz, 2H), 7.45 (d, J = 8 Hz, 2H), 7.20 (dd, J = 8, 8 Hz, 1H), 6.90-6.75 (m, 3H), 4.25 (t, J = 7 Hz, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.70 (s, 3H), 3.10 (s, 2H), 3.00 (t, J = 7 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.35 (s, 9H)<sub>o</sub>

15

#### 実施例1 (68)



20

TLC: Rf 0.42 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1):

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.88 (d, J = 8.3 Hz, 2H), 7.26 (d, J = 8.3 Hz, 2H), 7.21 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.87-6.90 (m, 2H), 6.80 (m, 1H), 4.23 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.78 (s,

2H), 3.71 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.53 (m, 1H), 2.37 (s, 3H), 1.70-1.94 (m, 4H), 1.30-1.53 (m, 6H)<sub>0</sub>

#### 実施例1 (69)

5 2 - (3 - (5 - メチル-2 - (1, 3 - ジオキサインダン-5 - イル) オキサゾール-4 - イルメトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

- 10 TLC:Rf 0.50 (ヘキサン:酢酸エチル=4:1);
  NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.55 (dd, J = 8.0, 1.8 Hz, 1H), 7.47 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 7.21 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 7.08-7.02 (m, 1H), 6.96-6.82 (m, 3H), 6.02 (s, 2H), 5.00 (s, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.11 (s, 2H), 2.43 (s, 3H)。
- 15 実施例1 (70)

2-(3-(5-メチル-2-(4-イソプロピルフェニル)オキサゾールー4-イルメトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

20

TLC: Rf 0.50 (ヘキサン:酢酸エチル=4:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.93 (dd, J = 8.5, 2.0 Hz, 2H), 7.35-7.18 (m, 3H), 7.09-7.03 (m,

1H), 6.96-6.84 (m, 2H), 5.02 (s, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.11 (s, 2H), 2.94 (sep., J = 7.0 Hz, 1H), 2.43 (s, 3H), 1.27 (d, J = 7.0 Hz, 6H) $_{\circ}$ 

## 実施例1 (71)

5 2 - (3 - (2 - (4 - メチル-2 - フェニルオキサゾール-5 - イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

# 15 実施例1 (72)

20

2-(3-(2-(5-メチル-2-(3, 4-ジメトキシフェニル) オキサ ゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

$$H_3C - O$$
 $O$ 
 $CH_3$ 
 $O$ 
 $CH_3$ 

TLC: Rf 0.18 (ヘキサン:酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.56 (dd, J = 8.3, 2.0 Hz, 1H), 7.50 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 7.21 (dd, J = 8.1, 8.1 Hz, 1H), 6.91 (d, J = 8.3 Hz, 1H), 6.87-6.91 (m, 2H), 6.80 (ddd, J =

8.1, 2.5, 1.0 Hz, 1H), 4.24 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 3.97 (s, 3H), 3.93 (s, 3H), 3.78 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.09 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H)<sub>o</sub>

## 実施例1 (73)

5 2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (4 - トリフルオロメトキシフェニル) オキサゾールー4 - イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.62 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.00 (d, J = 8 Hz, 2H), 7.30-7.15 (m, 3H), 6.95-6.75 (m, 3H), 4.25 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.75 (s, 3H), 3.10 (s, 2H), 3.00 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H)<sub>0</sub>

15

10

# 実施例1 (74)

2- (3- (2- (5-メチル-2- (3, 4, 5-トリメトキシフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエス テル

20

TLC: Rf 0.24 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.25-7.15 (m, 3H), 6.95-6.75 (m, 3H), 4.25 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.95 (s, 6H), 3.90 (s, 3H), 3.80 (s, 2H), 3.70 (s, 3H), 3.10 (s, 2H), 3.00 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H),

5

### 実施例1 (75)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルピペラジン-1-イル)オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

10

$$H_3C-N \underbrace{\qquad \qquad N- \underbrace{\qquad \qquad \qquad }_{O \qquad CH_3} O \underbrace{\qquad \qquad }_{CH_3} C-N \underbrace{\qquad \qquad }_{O \qquad CH_3} O \underbrace{\qquad \qquad }_{CH_3} C-N \underbrace{\qquad \qquad }_{O \qquad CH_3} O \underbrace{\qquad \qquad }_{CH_3} C-N \underbrace{\qquad \qquad }_{O \qquad CH_3} O \underbrace{\qquad \qquad }_{O \qquad CH_$$

TLC: Rf 0.12 (酢酸エチル);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.20 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.95-6.75 (m, 3H), 4.20 (t, J = 15 7.0 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.42 (t, J = 5.0 Hz, 4H), 3.09 (s, 2H), 2.95 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.50 (t, J = 5.0 Hz, 4H), 2.34 (s, 3H), 2.26 (s, 3H)₀

# 実施例1 (76)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルチオフェニル) オキサゾー20 ル-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.46 (酢酸エチル: ヘキサン=1:2);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.88 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.27 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.21 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.95-6.75 (m, 3H), 4.24 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.52 (s, 3H), 2.37 (s, 3H)<sub>o</sub>

5

#### 実施例1 (77)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(ビリジン-2-イル)オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

N 0 CH2 0 CH2

10

TLC: Rf 0.60 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:2);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.71 (m, 1H), 8.05 (m, 1H), 7.73 (m, 1H), 7.32 (m, 1H), 7.21 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.76-6.92 (m, 3H), 4.27 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 3.01 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.44 (s, 3H)<sub>o</sub>

実施例1 (78)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(チオフェン-2-イル) オキサゾール -4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

20

TLC: Rf 0.40 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.58 (dd, J = 3.6, 1.3 Hz, 1H), 7.37 (dd, J = 5.0, 1.3 Hz, 1H),

7.21 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 7.08 (dd, J = 5.0, 3.6 Hz, 1H), 6.87-6.91 (m, 2H), 6.79 (m, 1H), 4.22 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H).

#### 5 実施例1(79)

10

2-(3-(2-(5-メチルー2-(3-ニトロー4-メチルフェニル)オ キサゾールー4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

$$H_3C$$
 $O$ 
 $CH_3$ 
 $O$ 
 $CH_3$ 

TLC: Rf 0.42 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.55 (d, J = 1 Hz, 1H), 8.10 (dd, J = 8, 1 Hz, 1H), 7.40 (d, J = 8 Hz, 1H), 7.20 (dd, J = 8, 8 Hz, 1H), 6.95-6.80 (m, 3H), 4.25 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.75 (s, 3H), 3.10 (s, 2H), 3.00 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.65 (s, 3H), 2.40 (s, 3H),

## 実施例1 (80)

2 - (3 - (2 - (5-メチル-2 - (4-ジメチルアミノフェニル) オキサ20 ゾールー4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.43 (酢酸エチル: ヘキサン=1:2);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.83 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.21 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.95-6.75 (m, 3H), 6.71 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 4.23 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 3.01 (s, 6H), 2.96 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.34 (s, 3H)<sub>o</sub>

5

### 実施例1 (81)

2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロペンチルオキサゾール-4-イル) エトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

N CH<sub>3</sub>

10

TLC: Rf 0.46 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.20 (m, 1H), 6.95-6.70 (m, 3H), 4.15 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.75 (s, 3H), 3.15 (m, 3H), 2.90 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.25 (s, 3H), 2.20-1.50 15 (m, 8H)<sub>o</sub>

実施例1 (82)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルフェニル) オキサゾールー4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

20

$$\mathsf{H_3C} - \bigvee_{\mathsf{O}}^{\mathsf{N}} \bigvee_{\mathsf{CH_3}}^{\mathsf{O}} \bigvee_{\mathsf{O}}^{\mathsf{O}} \bigvee_{\mathsf{CH_3}}^{\mathsf{O}}$$

TLC: Rf 0.54 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.86 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.28-7.15 (m, 3H), 6.88-6.76 (m, 3H),

4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.39 (s, 3H), 2.36 (s, 3H).

## 実施例1 (83)

5 2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (4 - エチルフェニル) オキサゾールー 4 - イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

10 TLC:Rf 0.56 (ヘキサン:酢酸エチル=2:1);
NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.90 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.30-7.16 (m, 3H), 6.88-6.76 (m, 3H),
4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.68 (q, J = 7.6 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H), 1.26 (t, J = 7.6 Hz, 3H)<sub>0</sub>

# 15 実施例1(84)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-プロビルフェニル) オキサゾール -4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

20

TLC: Rf 0.59 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.88 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.27-7.15 (m, 3H), 6.88-6.76 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H), 1.66 (m, 2H), 0.94 (t, J = 7.5 Hz, 3H).

## 実施例1 (85)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-インプロビルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

5

TLC: Rf 0.66 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.89 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.34-7.15 (m, 3H), 6.88-6.75 (m, 3H), 10 4.23 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.04-2.86 (m, 1H), 2.36 (s, 3H), 1.28 (s, 3H), 1.25 (s, 3H).

### 実施例1 (86)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-(2-メチルプロビル) フェニル)15 オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.60 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.88 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.27-7.15 (m, 3H), 6.90-6.76 (m, 3H),
4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.51 (d, J = 5.4 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H), 2.00-1.76 (m, 1H), 0.92 (s, 3H), 0.89 (s, 3H)<sub>0</sub>

#### 実施例1 (87)

TLC: Rf 0.57 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.90 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.44 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.21 (m, 1H), 6.88-6.76 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.97 (t, J = 10 6.6 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H), 1.34 (s, 9H) $_{\circ}$ 

# 実施例1 (88)

2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロプロビルオキサゾール-4-イル) エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

15

5

TLC: Rf 0.47 (酢酸エチル: ヘキサン=1:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): ∂ 7.20 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, IH), 6.95-6.75 (m, 3H), 4.15 (t, J = 20 7.0 Hz, 2H), 3.79 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.09 (s, 2H), 2.84 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.22 (s, 3H), 1.97 (m, 1H), 1.05-0.90 (m, 4H)₀

#### 実施例1 (89)

2- (3- (2- (5-メチル-2- (4- (1, 2, 3-チアジアゾール-4-イル) フェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチ オ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.75 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.72 (s, 1H), 8.13 (s, 4H), 7.22 (t, J = 8.0 Hz, 1H), 6.93-6.77 (m, 3H), 4.27 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.09 (s, 2H), 3.00 (t, J = 10 6.6 Hz, 2H), 2.41 (s, 3H)<sub>o</sub>

# 実施例1 (90)

5

 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-(4-メチル-1, 2, 3-チア ジアゾール-5-イル) フェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェ
 15 ニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.89 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.21 (t, J = 7.4 Hz, 1H), 6.94-6.74 (m, 3H), 4.24 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.09 (s, 2H), 3.02 (s, 3H), 2.99 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.42 (s, 3H)₀

## 実施例1 (91)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メトキシフェニル) オキサゾール -4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

$$\mathsf{H_3C}^{\mathsf{O}} = \mathsf{O} - \mathsf{O} - \mathsf{O} \mathsf{CH_3}^{\mathsf{O}} = \mathsf{O} \mathsf{O} \mathsf{CH_3}^{\mathsf{O}} = \mathsf{O} \mathsf{O} \mathsf{CH_3}^{\mathsf{O}} = \mathsf{O} \mathsf{O} = \mathsf{O} \mathsf{O} = \mathsf{O} \mathsf{O} = \mathsf{O} \mathsf{O}$$

TLC: Rf 0.38 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.91 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.20 (m, 1H), 6.94 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 6.88-6.77 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.85 (s, 3H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 10 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.35 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例1 (92)

2- (3- (2- (5-メチル-2- (3, 4-ジメトキシフェニル) オキサ ゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

15

20

5

TLC: Rf 0.17 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub> + CD<sub>3</sub>OD):  $\delta$  7.56 (dd, J = 8.2, 2.0 Hz, 1H), 7.50 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 7.21 (m, 1H), 6.91 (d, J = 8.2 Hz, 1H), 6.89-6.77 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.97 (s, 3H), 3.93 (s, 3H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例1 (93)

2- (3- (2- (5-メチル-2- (1, 3-ジオキサインダン-5-イル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

5

TLC: Rf 0.44 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.52 (dd, J = 8.2, 1.8 Hz, 1H), 7.44 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 7.21 (m,

10 1H), 6.99-6.76 (m, 4H), 6.01 (s, 2H), 4.22 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.35 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例1 (94)

15 オキサゾールー4ーイル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC:Rf 0.28 (ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.28-7.17 (m, 3H), 6.89-6.76 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.94 (s, 6H), 3.89 (s, 3H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.38 (s, 2H), 2.78 (s, 2H), 2.7

3H)

### 実施例1 (95)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)5 オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

$$F_3C'$$
0-CH3

TLC: Rf 0.61 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

10 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.01 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.32-7.16 (m, 3H), 6.89-6.76 (m, 3H),
4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H),

#### 実施例1 (96)

20

15 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2,2-ジフルオロ-1,3-ジオキ サインダン-5-イル)オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル

$$\bigcup_{\mathsf{CH}_3} \bigcup_{\mathsf{CH}_3} \bigcup_{\mathsf$$

TLC: Rf 0.52 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>) :  $\delta$  7.75 (dd, J = 8.4, 1.8 Hz, 1H), 7.68 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 7.21 (m, 1H), 7.10 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.89-6.76 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s,

3H), 3.58 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H).

### 実施例1 (97)

2-(3-(2-(5-x+n-2-(4-y+1)7n+12x+n+17x+1)

5 オキサゾールー4ーイル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

$$F_3C^{'} \xrightarrow{S} \xrightarrow{O} \xrightarrow{O} \xrightarrow{CH_3} \xrightarrow{O} \xrightarrow{C} \xrightarrow{O} \xrightarrow{CH_3}$$

10 TLC: Rf 0.45 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.02 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.70 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.21 (t, J = 7.8 Hz, 1H), 6.91-6.73 (m, 3H), 4.24 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.98 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H) $_{\circ}$ 

# 15 実施例1 (98)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-シアノフェニル) オキサゾールー 4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

20

TLC: Rf 0.35 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.08 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.71 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.21 (m, 1H), 6.75-6.94 (m, 3H), 4.24 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.09 (s, 2H), 2.99 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.41 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例1 (99)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(フラン-2-イル)) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

5

$$\bigcup_{0}^{N} \bigcup_{CH_{3}}^{N} \bigcup_{0}^{CH_{3}} \bigcup_{0}^{CH_{3}}$$

TLC: Rf 0.32 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.52 (m, 1H), 7.21 (m, 1H), 6.86-6.96 (m, 3H), 6.79 (m, 1H), 10 6.51 (m, 1H), 4.24 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.08 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H)<sub>o</sub>

## 実施例1 (100)

2-(3-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)メトキシ)

15 フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.69 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.98-8.10 (m, 2H), 7.40-7.54 (m, 3H), 7.26 (m, 1H), 6.86-7.00 (m, 3H), 4.99 (s, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.61 (s, 2H), 2.44 (s, 3H)<sub>o</sub>

## 実施例1 (101)

2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルチアゾール-4-イル)エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.56 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.90-7.81 (m, 2H), 7.46-7.35 (m, 3H), 7.25-7.16 (m, 1H), 6.87-6.78 (m, 3H), 4.32 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 3.19 (t, J = 6.8 Hz, 10 2H), 2.46 (s, 3H).

### 実施例1 (102)

2-(3-(3-(5-x)+n-2-x+n+y+y+n-4-4-x+n)) プロポキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

15

20

5

TLC: Rf 0.42 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.94-8.04 (m, 2H), 7.36-7.50 (m, 3H), 7.22 (m, 1H), 6.76-6.90 (m, 3H), 3.98 (t, J = 6.2 Hz, 2H), 3.69 (s, 3H), 3.59 (s, 2H), 2.70 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.28 (s, 3H), 2.15 (m, 2H)<sub>0</sub>

#### 実施例1 (103)

2-(3-(2-(2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.53 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.96-8.08 (m, 2H), 7.57 (s, 1H), 7.40-7.52 (m, 3H), 7.24 (m, 1H), 6.80-6.92 (m, 3H), 4.28 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.69 (s, 3H), 3.59 (s, 2H), 3.09 (t, J = 6.6 Hz, 2H)<sub>o</sub>

### 実施例1(104)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-シクロヘキシルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

15

5

TLC: Rf 0.67 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.88 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.26 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.21 (m, 1H),

20 6.77-6.86 (m, 3H), 4.23 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.96 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.55 (m, 1H), 2.36 (s, 3H), 1.73-7.87 (m, 4H), 1.30-1.60 (m, 6H),

## 実施例1 (105)

2-(3-(2-(5-x+n-2-(3-p-12-4-x+n)x-2-1)) +

キサゾールー4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

$$H_3C \xrightarrow{O} CH_3 \xrightarrow{O} CH_3$$

5 TLC: Rf 0.53 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.96 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 7.75 (dd, J = 8.0, 1.8 Hz, 1H), 7.28 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 7.22 (m, 1H), 6.78-6.86 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 2.37 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 10 実施例1(106)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ジメチルアミノフェニル) オキサ ゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

15

TLC: Rf 0.31 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.84 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.21 (m, 1H), 6.78-6.87 (m, 3H), 6.71 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 4.23 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 3.01 (s, 6H), 2.95 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.34 (s, 3H)<sub>0</sub>

20

### 実施例1 (107)

2- (3- (2- (5-エチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.61 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

5 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.94-8.04 (m, 2H), 7.37-7.50 (m, 3H), 7.21 (m, 1H), 6.76-6.89 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.98 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.75 (g, J = 7.6 Hz, 2H), 1.31 (t, J = 7.6 Hz, 3H)<sub>0</sub>

#### 実施例1 (108)

10 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ブチルフェニル) オキサゾールー 4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

$$H_3C \xrightarrow{N} CH_3 \xrightarrow{O} CCH_3$$

15 TLC: Rf 0.62 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.88 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.16-7.28 (m, 3H), 6.76-6.90 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.69 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.64 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H), 1.62 (m, 2H), 1.34 (m, 2H), 0.93 (t, J = 7.4 Hz, 3H)<sub>o</sub>

20 実施例1(109)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-クロロフェニル) オキサゾールー 4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.54 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.91 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.40 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.21 (m, 1H),

5 6.75-6.89 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.96(t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H)<sub>o</sub>

# 実施例1 (110)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(チオフェン-2-イル) オキサゾール10 -4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.43 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.58 (dd, J = 3.7, 1.2 Hz, 1H), 7.36 (dd, J = 5.2, 1.2 Hz, 1H), 7.22 (m, 1H), 7.08 (dd, J = 5.2, 3.7 Hz, 1H), 6.77-6.88 (m, 3H), 4.22 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.35 (s, 3H)<sub>6</sub>

#### 実施例1 (111)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(フラン-2-イル) オキサゾール-4 ーイル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.33 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H),

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.51 (m, 1H), 7.21 (m, 1H), 6.92 (d, J = 3.4 Hz, 1H), 6.78-6.87 5 (m, 3H), 6.50 (dd, J = 3.4, 1.8 Hz, 1H), 4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.57 (s,

### 実施例1(112)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (ピリジン-2 - イル) オキサゾールー10 4 - イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.57 (酢酸エチル);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.70 (m, 1H), 8.05 (m, 1H), 7.78 (ddd, J = 7.8, 7.8, 1.6 Hz, 1H),
7.31 (m, 1H), 7.21 (m, 1H), 6.76-6.86 (m, 3H), 4.25 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H),
3.57 (s, 2H), 3.00 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.43 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例1 (113)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2-メチルフェニル) オキサゾールー 4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.76 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.91 (m, 1H), 7.19-7.34 (m, 4H), 6.78-6.87 (m, 3H), 4.25 (t, J =

5 6.8 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.98 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.65 (s, 3H), 2.37 (s, 3H)<sub>a</sub>

### 実施例1(114)

$$2-(3-(2-(5-$$
メチル $-2-(3-$ メチルフェニル $)$  オキサゾール $-$ 

10 4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.55 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.75-7.82 (m, 2H), 7.17-7.35 (m, 3H), 6.78-6.86 (m, 3H), 4.24 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 2.37 (s, 3H)<sub>0</sub>

#### 実施例1 (115)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-トリフルオロメチルフェニル) オ キサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

$$F_3$$
C  $\longrightarrow$   $O$   $CH_3$   $O$   $CH_3$ 

TLC: Rf 0.57 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.09 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.68 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.21 (m, 1H),

5 6.75-6.90 (m, 3H), 4.24 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.99(t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H)<sub>o</sub>

## 実施例1(116)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (4 - フルオロフェニル) オキサゾール10 - 4 - イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.51 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.91-8.04 (m, 2H), 7.05-7.24 (m, 3H), 6.75-6.92 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H) $_{\circ}$ 

## 実施例1 (117)

20 4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.37 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.07 (d, J = 8.8 Hz, 2H), 7.71 (d, J = 8.8 Hz, 2H), 7.22 (m, 1H), 6.78-6.87 (m, 3H), 4.24 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.98 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例1 (118)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチル-1, 2, 3-チアジアゾール-5-イル) オキサゾールー4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチ
 10 ルエステル

TLC: Rf 0.49 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.22 (m, 1H), 6.78-6.87 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.2 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 3.02 (s, 3H), 2.98 (t, J = 6.2 Hz, 2H), 2.41 (s, 3H)<sub>o</sub>

## 実施例1 (119)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(2,3,5,6-テトラフルオロ-4
 -メチルフェニル)オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.58 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.20 (m, 1H), 6.75-6.90 (m, 3H), 4.24 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68

5 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 3.02 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.41 (s, 3H), 2.33 (s, 3H).

## 実施例1(120)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(3-ニトロー4-メチルフェニル) オ キサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

10

$$H_3C$$
 $O$ 
 $CH_3$ 
 $O$ 
 $CH_3$ 

TLC: Rf 0.33 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.55 (d, J = 1.6 Hz, 1H), 8.09 (dd, J = 8.0, 1.6 Hz, 1H), 7.41 (d,

15 J = 8.0 Hz, 1HJ, 7.19 (m, 1HJ, 6.70-6.88 (m, 3HJ, 4.24 (t, J = 6.6 Hz, 2HJ), 3.68 (s, 3HJ, 3.58 (s, 2HJ, 2.98 (t, J = 6.6 Hz, 2HJ, 2.64 (s, 3HJ, 2.40 (s, 3HJ<sub>o</sub>

#### 実施例1(121)

2 - (3 - (2 - (5 - x) + x - 2 - y) + y - x + y - x - 4 - 4x)

20 エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.50 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.21 (m, 1H), 6.76-6.86 (m, 3H), 4.15 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 3.69

5 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.87 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 2.69 (m, 1H), 2.24 (s, 3H), 1.96-2.08 (m, 2H), 1.20-1.86 (m, 8H).

### 実施例1 (122)

2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロベンチルオキサゾール-4-イル)10 エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.50 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.21 (m, 1H), 6.76-6.86 (m, 3H), 4.15 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 3.69 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 3.11 (m, 1H), 2.86 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 2.24 (s, 3H), 1.58-2.12 (m, 8H)₀

#### 実施例1 (123)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ベンチルフェニル) オキサゾール -4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.55 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.88 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.29 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.17 (m, 1H),

5 6.70-6.88 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.57 (s, 2H), 2.96(t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.63 (t, J = 7.6 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H), 1.64 (m, 2H), 1.20-1.42 (m, 4H), 0.89 (t, J = 6.6 Hz, 3H)<sub>o</sub>

## 実施例1(124)

10 2-(3-(2-(5-メチル-2-(ビリジン-4-イル)オキサゾールー 4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル

15 TLC: Rf 0.22 (ヘキサン:酢酸エチル=1:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.90 (d, J = 6 Hz, 2H), 7.85 (d, J = 6 Hz, 2H), 7.20 (dd, J = 8, 8 Hz, 1H), 6.95-6.80 (m, 3H), 4.25 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.75 (s, 3H), 3.10 (s, 2H), 3.00 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.45 (s, 3H)<sub>o</sub>

## 20 実施例1 (125)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(ピリジン-3-イル)オキサゾールー 4-イル)エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.33 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:3);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  9.22-9.18 (m, 1H), 8.61 (dd, J = 5.0 Hz, 1.8 Hz, 1H), 8.25-8.19

5 (m, 1H), 7.37-7.16 (m, 2H), 6.85-6.76 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.66 (s, 3H), 3.56 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H)<sub>o</sub>

# <u>実施例1 (126)</u>

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (ビリジン-4 - イル) オキサゾールー 10 4 - イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

Rf 0.25 (ヘキサン:酢酸エチル=1:3);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.71-8.67 (m, 2H), 7.83-7.80 (m, 2H), 7.26-7.17 (m, 1H), 6.86-6.79 (m, 3H), 4.24 (t, J = 6.4 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.99 (t, J = 6.4 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H)<sub>o</sub>

#### 実施例1 (127)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルビベラジン-1-イル) チ アゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.39 (クロロホルム: メタノール=20:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.21 (m, 1H), 6.77-6.85 (m, 3H), 4.19 (t, J = 7.1 Hz, 2H), 3.68

5 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 3.42 (m, 4H), 2.94 (t, J = 7.1 Hz, 2H), 2.50 (m, 4H), 2.33 (s, 3H), 2.25 (s, 3H)<sub>o</sub>

# 実施例1 (128)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル - 2 - フェニルオキサゾール - 4 - イル) エト10 キシ)フェニルメトキシ)酢酸・t - ブチルエステル

TLC: Rf 0.79 (酢酸エチル: ヘキサン=1:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.98 (m, 2H), 7.50-7.35 (m, 3H), 7.24 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.95-6.80 (m, 3H), 4.58 (s, 2H), 4.25 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.96 (s, 2H), 2.98 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H), 1.47 (s, 9H)<sub>0</sub>

#### 実施例1 (129)

20 2- (3-(2-(5-メチル-2-(ビリジン-3-イル)オキサゾールー4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.14 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:2);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  9.20 (d, J = 2 Hz, 1H), 8.65 (dd, J = 5, 2 Hz, 1H), 8.25 (m, 1H),

5 7.35 (m, 1H), 7.20 (dd, J = 8, 8 Hz, 1H), 6.95-6.75 (m, 3H), 4.25 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.75 (s, 3H), 3.10 (s, 2H), 3.00 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例1 (130)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (4 - メチルチオフェニル) オキサゾー10 ルー4 - イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

$$\mathsf{H_3C'}^{\mathsf{S}} = \mathsf{CH_3} \overset{\mathsf{O}}{\longrightarrow} \mathsf{CH_3} \overset{\mathsf{O}}{\longrightarrow} \mathsf{CH_3}$$

TLC: Rf 0.39 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): ô 7.88 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.27 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.17 (dd, J = 7.8, 7.6 Hz, 1H), 6.70-6.88 (m, 3H), 4.22 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.51 (s, 3H), 2.37 (s, 3H)₀

#### 実施例1 (131)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロプロビルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.39 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.26-7.16 (m, 1H), 6.85-6.76 (m, 3H), 4.14 (t, J = 6.8 Hz, 2H).

5 3.68 (s, 3H), 3.57 (s, 2H), 2.83 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.21 (s, 3H), 2.04-1.90 (m, 1H), 1.01-0.89 (m, 4H)<sub>o</sub>

### 実施例1 (132)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ニトロフェニル) オキサゾールー4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC:Rf 0.57 (ヘキサン:酢酸エチル=4:3);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.29 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 8.13 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.22 (m, 1H), 6.77-6.87 (m, 3H), 4.25 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.86 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 3.00 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.42 (s, 3H)<sub>0</sub>

#### 実施例1 (133)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(キノリン-2-イル) オキサゾールー 4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.38 (ヘキサン:酢酸エチル=4:3);

NMR (CDCl3):  $\delta$  8.17-8.29 (m, 3H), 7.83 (m, 1H), 7.75 (m, 1H), 7.57 (m, 1H),

5 7.22 (m, 1H), 6.78-6.86 (m, 3H), 4.29 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 3.05 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.49 (s, 3H)<sub>o</sub>

#### 実施例1(134)

10 オキサゾールー4ーイル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.46 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.91 (dt, J = 7.8, 1.2 Hz, 1H), 7.85-7.82 (m, 1H), 7.45 (t, J = 7.8 Hz, 1H), 7.28-7.17 (m, 2H), 6.88-6.77 (m, 3H), 4.24 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.39 (s, 3H).

### 実施例1(135)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2-トリフルオロメトキシフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.43 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.11-8.04 (m, 1H), 7.49-7.31 (m, 3H), 7.27-7.16 (m, 1H), 6.88-

5 6.76 (m, 3H), 4.25 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 2.99 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.39 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例1 (136)

$$2-\left(3-\left(2-\left(4-{\it x}{\it +}{\it h}{\it h}-2-{\it 7}{\it x}{\it =}{\it h}{\it h}{\it +}{\it +}{\it t}{\it f}{\it -}{\it h}-5-{\it f}{\it n}\right)\right.{\it x}\left.\right\}$$

10 キシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

TLC: Rf 0.37 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.02-7.95 (m, 2H), 7.49-7.38 (m, 3H), 7.28-7.18 (m, 1H), 6.90-6.77 (m, 3H), 4.22 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.58 (s, 2H), 3.16 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.22 (s, 3H).

#### 実施例1 (137)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(1,3-ジオキサインダン-5-イル) オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメトキシ)酢酸・t-ブチルエステル

TLC: Rf 0.83 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.51 (dd, J = 8.0, 1.8 Hz, 1H), 7.43 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 7.24 (t, 5 J = 7.8 Hz, 1H), 6.97-6.79 (m, 4H), 6.01 (s, 2H), 4.58 (s, 2H), 4.23 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.96 (s, 2H), 2.95 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.35 (s, 3H), 1.48 (s, 9H)<sub>6</sub>

#### 実施例 2

2 - (3 - (4 - (4 - メチルフェニル) チアゾールー2 - イルメトキシ) フ10 エニルメチルチオ) 酢酸

実施例1で製造した化合物 (0.51g) をメタノールーテトラヒドロフラン 15 (8 ml、1:1) の混合溶液に溶解し、2 N一水酸化ナトリウム水溶液 (3.2ml) を加えて、室温で3時間撹拌した。反応混合溶液に塩酸を加えて、酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮した。残留物をヘキサン一酢酸エチルで再結晶し、下記物性値を有する本発明化合物 (0.39g) を得た。

20 TLC: Rf 0.37 (酢酸エチル);

NMR (CDCl<sub>3</sub>+4 drop of CD<sub>3</sub>OD) :  $\delta$  7.77 (2H, d, J=8.0Hz), 7.45 (1H, s), 7.23-

7.31 (3H, m), 6.91-7.05 (3H, m), 5.42 (2H, s), 3.83 (2H, s), 3.08 (2H, s), 2.39 (3H, s)<sub>0</sub>

#### 実施例2(1)~実施例2(137)

5 実施例1で製造した化合物の代わりに実施例1(1)~実施例1(137)で製造した化合物を用いて、実施例2で示される方法と同様に操作し、さらに必要に公知の方法によって相当する塩に変換して、以下に示す本発明化合物を得た。

#### 10 実施例2(1)

6-(3-(4-(4-メチルフェニル) チアゾール-2-イルメトキシ) フェニル) ヘキサン酸

15

TLC: Rf 0.41 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.78 (2H, d, J=8.0Hz), 7.43 (1H, s), 7.28-7.16 (3H, m), 6.90-6.78 (3H, m), 5.42 (2H, s), 2.60 (2H, t, J=7.5Hz), 2.39 (3H, s), 2.34 (2H, t, J=7.5Hz), 1.76-1.54 (4H, m), 1.46-1.24 (2H, m)<sub>o</sub>

20

### 実施例 2 (2)

5-(3-(ビフェニル-4-イルメトキシ) フェニル) ベンタン酸

TLC: Rf 0.49 (酢酸エチル);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.58-7.64 (4H, m), 7.35-7.53 (5H, m), 7.21 (1H, m), 6.78-6.84

5 (3H, m), 5.09 (2H, s), 2.62 (2H, t, J=7.0Hz), 2.38 (2H, t, J=7.0Hz), 1.64-1.72 (4H, m)<sub>0</sub>

#### 実施例2 (3)

10

TLC: Rf 0.67 (酢酸エチル);

15 7.5Hz), 6.71-6.82 (3H, m), 5.07 (2H, s), 2.52 (2H, t, J=7.0Hz), 2.06 (2H, t, J=7.0Hz), 1.74 (2H, tt, J=7.0, 7.0Hz),

NMR (d<sub>6</sub>-DMSO):  $\delta$  7.62-7.66 (4H, m), 7.31-7.51 (5H, m), 7.14 (1H, dd, J=7.5,

#### 実施例2 (4)

ェニル) ブタン酸

### 5 TLC: Rf 0.63 (酢酸エチル);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.78 (2H, d, J=8.0Hz), 7.43 (1H, s), 7.23 (2H, d, J=8.0Hz), 7.22 (1H, m), 6.81-6.88 (3H, m), 5.41 (2H, s), 2.66 (2H, t, J=7.5Hz), 2.38 (3H, s), 2.36 (2H, t, J=7.5Hz), 1.96 (2H, tt, J=7.5, 7.5Hz).

## 10 実施例2(5)

15

20

4- (3- (2- (5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ)フェニル)プタン酸

TLC: Rf 0.47 (酢酸エチル);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.94-8.02 (2H, m), 7.39-7.48 (3H, m), 7.18 (1H, m), 6.72-6.78 (3H, m), 4.23 (2H, t, J=6.6Hz), 2.98 (2H, t, J=6.6Hz), 2.64 (2H, t, J=7.2Hz), 2.38 (3H, s), 2.35 (2H, t, J=7.2Hz), 1.95 (2H, t, J=7.2, 7.2Hz).

実施例2 (6)

6-(3-(2-(5-メチルー2-フェニルオキサゾールー4-イル)エトキシ)フェニル)ヘキサン酸

TLC: Rf 0.41 (クロロホルム: メタノール=15:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>) :  $\delta$  8.02-7.91 (2H, m), 7.49-7.36 (3H, m), 7.16 (1H, t, J=8.0Hz), 6.78-6.69 (3H, m), 4.24 (2H, t, J=7.0Hz), 2.98 (2H, t, J=7.0Hz), 2.58 (2H, t, J=7.5Hz), 2.38 (3H, s), 2.34 (2H, t, J=7.5Hz), 1.75-1.54 (4H, m), 1.45-1.25 (2H, m) $_{\circ}$ 

#### 実施例2 (7)

5

10

15

20

5-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エト キシ) フェニル) ペンタン酸

TLC: Rf 0.36 (クロロホルム: メタノール=15:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.04-7.92 (2H, m), 7.49-7.36 (3H, m), 7.17 (1H, t, J=8.0Hz), 6.78-6.68 (3H, m), 4.24 (2H, t, J=7.0Hz), 2.98 (2H, t, J=7.0Hz), 2.68-2.53 (2H, m), 2.45-2.30 (5H, m), 1.79-1.56 (4H, m)<sub>o</sub>

#### 実施例2 (8)

2 - (3 - (3 - (47x - 4 - 4x + 4 - 4x + 4 + 4x + 4 + 4x + 4 + 4x + 4 + 4x +

酢酸

5 TLC:Rf 0.38 (クロロホルム:メタノール=10:1);
NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.35-7.64 (9H, m), 7.22 (1H, m), 6.78-6.86 (3H, m), 5.09 (2H, s), 3.25 (2H, s), 2.70 (2H, t, J=7.5Hz), 2.67 (2H, t, J=7.5Hz), 1.94 (2H, tt, J=7.5, 7.5Hz)。

## 10 実施例2(9)

2 - (3 - (4 - (4 - メチルフェニル) チアゾール-2-イルメトキシ) フェニル) プロピルチオ) 酢酸

15

TLC: Rf  $0.41 ( 7 \Box \Box \pi \nu \Delta : \forall 9 / \neg \nu = 10 : 1) :$ 

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.75 (2H, d, J=8.0Hz), 7.43 (1H, s), 7.18-7.26 (3H, m), 6.80-6.91 (3H, m), 5.44 (2H, s), 3.23 (2H, s), 2.71 (2H, t, J=7.4Hz), 2.65 (2H, t, J=7.4Hz), 2.38 (3H, s), 1.93 (2H, tt, J=7.4, 7.4Hz),

#### 実施例2(10)

6-(2-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル)へキサン酸

5

TLC: Rf 0.50 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.95-8.00 (2H, m), 7.39-7.44 (3H, m), 7.07-7.17 (2H, m), 6.81-

6.88 (2H, m), 4.23 (2H, t, J=6.7Hz), 3.00 (2H, t, J=6.7Hz), 2.57 (2H, t, J=7.3Hz),
 2.37 (3H, s), 2.30 (2H, t, J=7.4Hz), 1.46-1.69 (4H, m), 1.22-1.40 (2H, m)<sub>o</sub>

## 実施例2 (11)

2-(3-(ビフェニル-4-イルメトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

15

TLC: Rf 0.39 (酢酸エチル);

NMR (CDCl3) :  $\delta$  7.60-7.64 (4H, m), 7.22-7.53 (6H, m), 6.89-7.02 (3H, m), 5.11

(2H, s), 3.83 (2H, s), 3.10 (2H, s)<sub>c</sub>

# 実施例2 (12)

2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エト

5 キシ)フェニルメチルチオ)酢酸

$$\bigcirc \bigvee_{0} \bigvee_{CH_3} \bigvee_{0} \bigvee_{S} \bigvee_{0} OH$$

TLC: Rf 0.33 (酢酸エチル);

10 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.95-8.00 (2H, m), 7.40-7.47 (3H, m), 7.21 (1H, dd, J=8.0, 8.0Hz), 7.03 (1H, dd, J=2.0, 1.0Hz), 6.88 (1H, ddd, J=8.0, 3.0, 2.0Hz), 6.81 (1H, ddd, J=8.0, 3.0, 1.0Hz), 4.28 (2H, t, J=7.5Hz), 3.86 (2H, s), 3.16 (2H, s), 2.98 (2H, t, J=7.5Hz), 2.39 (3H, s)₀

# 15 実施例2(13)

5-(2-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル)ペンタン酸

20

TLC: Rf 0.58 (クロロホルム: メタノール=9:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.00-7.95 (2H, m), 7.50-7.35 (3H, m), 7.20-7.05 (2H, m), 6.90-

6.80 (2H, m), 4.25 (2H, t, J = 7 Hz), 3.05 (2H, t, J = 7 Hz), 2.60 (2H, t, J = 7 Hz), 2.40 (3H, s), 2.35 (2H, t, J = 6 Hz), 1.80-1.50 (4H, m).

### 実施例2(14)

5 6-(2-(4-(4-メチルフェニル)チアゾール-2-イルメトキシ)フェニル) ハキサン酸

10 TLC: Rf 0.76 (酢酸エチル);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.79 (2H, d, J=8.4Hz), 7.44 (1H, s), 7.15-7.26 (4H, m), 6.91-6.98 (2H, m), 5.41 (2H, s), 2.73 (2H, t, J=7.4Hz), 2.38 (3H, s), 2.36 (2H, t, J=7.3Hz), 1.62-1.78 (4H, m), 1.37-1.52 (2H, m)<sub>o</sub>

# 15 実施例2(15)

20

TLC: Rf 0.42 (クロロホルム:メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.94-7.98 (m, 2H), 7.41-7.44 (m, 3H), 7.16 (dd, J = 7.7, 7.7 Hz, 1H), 6.89 (m, 1H), 6.72-6.76 (m, 2H), 4.29 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.23 (s, 2H), 3.01 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2.72 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 2.66 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.94 (tt, J = 6.7, 6.7 Hz, 2H)<sub>0</sub>

5

## 実施例2 (16)

10

15

TLC: Rf 0.43 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.52-7.61 (m, 4H), 7.34-7.47 (m, 5H), 7.23 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.80-6.92 (m, 3H), 4.21 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.14 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.11 (s, 2H) $_{\circ}$ 

実施例2 (17)

2- (4-クロロ-3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4 ーイル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

20

TLC: Rf 0.38 (水:メタノール:クロロホルム=1: 10:10:0); NMR (CDCl $_3$ ):  $\delta$  7.99 (m, 2H), 7.50-7.40 (m, 3H), 7.28 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 7.15 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 6.82 (dd, J = 8.0, 2.0 Hz, 1H), 6.30 (br., 1H), 4.38 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.85 (s, 2H), 3.18 (s, 2H), 3.03 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.42 (s, 3H)。

実施例2 (18)

2- (4-クロロー3- (4- (4-メチルフェニル) チアゾールー2ーイルメトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸

10

15

5

TLC:Rf 0.42 (水:メタノール:クロロホルム=1:10:10 0); NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.73 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.44 (s. 1H), 7.33 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 7.22 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.11 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 6.91 (dd, J = 8.0, 2.0 Hz, 1H), 5.50 (s, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.04 (s, 2H), 2.37 (s, 3H) $_{\circ}$ 

実施例2 (19)

2-(3-(ピフェニル-4-イルメトキシ)-4-クロロフェニルメチルチオ) 酢酸

20

TLC: Rf 0.34(水:メタノール:クロロホルム=1:10:100);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.65-7.35 (m, 9H), 7.33 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 7.01 (d, J = 2.0 Hz,

5 1H), 6.87 (dd, J = 8.0, 2.0 Hz, 1H), 5.20 (s, 2H), 3.79 (s, 2H), 3.02 (s, 2H).

## 実施例2 (20)

2-(3-((2E)-3-(ビフェニル-4-イル) プロベニルオキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

10

TLC: Rf 0.29 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>) :  $\delta$  7.22-7.62 (m, 10H), 6.74-6.97 (m, 4H), 6.45 (dt, J = 16.0, 5.6

15 Hz, 1H), 4.73 (d, J = 5.6 Hz, 2H), 3.84 (s, 2H), 3.12 (s, 2H)<sub>o</sub>

## 実施例2 (21)

2 - (3 - (3 - (ピフェニルー4 - イル) プロポキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸

TLC: Rf 0.29 (クロロホルム: メタノール=20:1);

5 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.19-7.61 (m, 10H), 6.78-6.93 (m, 3H), 4.00 (t, J = 6.1 Hz, 2H),
3.82 (s, 2H), 3.12 (s, 2H), 2.86 (t, J = 7.6 Hz, 2H), 2.14 (tt, J = 7.6, 6.1 Hz, 2H)<sub>2</sub>

### 実施例2 (22)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - フェニルオキサゾール-4 - イル) エト10 キシ)フェニル) 酢酸・メチルエステル

$$\bigcirc \mathsf{N} \bigcirc \mathsf{CH}_3$$

TLC: Rf 0.52 ( $D \Box \Box \pi \nu \Delta : \forall 9 / \neg \nu = 9 : 1 );$ 

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.00-7.90 (m, 2H), 7.45-7.35 (m, 3H), 7.20 (t, J = 7.5 Hz, 1H), 6.90-6.75 (m, 3H), 4.20 (t, J = 7 Hz, 2H, ), 3.60 (s, 2H), 2.95 (t, J = 7 Hz, 2H), 2.35(s, 3H)<sub>o</sub>

## 実施例2 (23)

20 2- (3-(ピフェニル-4-イルメトキシ) ピリジン-5-イルメチルチオ) 酢酸

TLC: Rf 0.14 (水: メタノール: クロロホルム=1:10:100);

5 NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 8.27 (d, J = 3.0 Hz, 1H), 8.12 (d, J = 1.5 Hz, 1H), 7.75-7.30 (m, 10H), 5.23 (s, 2H), 3.83 (s, 2H), 3.15 (s, 2H)<sub>o</sub>

## <u> 実施例2 (24)</u>

2-(3-(4'-プロビルビフェニル-4-イルメトキシ)フェニルメチル10 チオ)酢酸

TLC: Rf 0.41 (酢酸エチル);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.60 (d, J = 8.3 Hz, 2H), 7.51 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.48 (d, J = 8.3 Hz, 2H), 7.26 (dd, J = 7.8, 7.8 Hz, 1H), 7.25 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 6.88-7.01 (m, 3H), 5.10 (s, 2H), 3.83 (s, 2 H), 3.10 (s, 2H), 2.63 (t, J = 7.4 Hz, 2H), 1.68 (tq, J = 7.4, 7.4 Hz, 2H), 0.97 (t, J = 7.4 Hz, 3H)<sub>0</sub>

## 実施例2 (25)

2-(3-(4-(ピリジン-4-1)) フェニルメトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

NMR (CDCl<sub>3</sub> + 17 drops of CD<sub>3</sub>OD):  $\delta$  8.53 (d, J = 5.8 Hz, 2H), 7.61 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.49-7.52 (m, 4H), 7.18 (dd, J = 7.7, 7.7 Hz, 1H), 6.80-6.95 (m, 3H), 5.07 (s, 2H), 3.76 (s, 2H), 3.02 (s, 2H) $_{\circ}$ 

# 実施例2 (26)

2-(3-(4-(ピリジン-3-イル) フェニルメトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

15

5

TLC: Rf 0.44 (クロロホルム:メタノール=5:1);

NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  8.88 (d, J = 1.5 Hz, 1H), 8.56 (dd, J = 4.8, 1.5 Hz, 1H), 8.05

(m, 1H), 7.72 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.54 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.48 (m, 1H), 7.19 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.86-6.9 9 (m, 3H), 5.11 (s, 2H), 3.73 (s, 2H), 2.99 (s, 2H),

# <u>実施例2 (27)</u>

5 2 - (3 - (4 - (1, 3 - ジオキサインダン - 5 - イル) フェニルメトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

10 TLC:Rf 0.28 (クロロホルム:メタノール=10:1);
NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.53 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.47 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.26 (dd, J = 7.8, 7.8 Hz, 1H), 6.86-7.07 (m, 6H), 6.00 (s, 2H), 5.09 (s, 2H), 3.83 (s, 2H), 3.10 (s, 2H).

## 15 実施例2(28)

2-(3-(4-(ピリジン-2-4ル) フェニルメトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

NMR (CDCl<sub>3</sub> +3 drops of CD<sub>3</sub>OD):  $\delta$  8.64 (ddd, J = 5.0, 1.6, 1.4 Hz, 1H), 7.90 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.67-7.82 (m, 2H), 7.51 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.18-7.29 (m, 2H),

5 6.84-6.94 (m, 3H), 5.13 (s, 2H), 3.77 (s, 2H), 3.00 (s, 2H)<sub>o</sub>

## 実施例2 (29)

2-(5-(ビフェニル-4-イルメトキシ)-2-ニトロフェニルメチルチオ)酢酸

10

TLC: Rf  $0.40 ( 2 \Box \Box \pi \nu \Delta : 3 2 2 - \nu = 10 : 1);$ 

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.16 (d, J = 9.0 Hz, 1H), 7.56-7.65 (m, 4H), 7.32-7.51 (m, 5H),

15 7.04 (d, J = 2.8 Hz, 1H), 6.99 (dd, J = 9.0, 2.8 Hz, 1H), 5.21 (s, 2H), 4.25 (s, 2H), 3.09 (s, 2H)<sub>0</sub>

## 実施例2 (30)

2- (3- (ビフェニル-4-イルメトキシ) -4-ニトロフェニルメチルチ

20 才) 酢酸

TLC: Rf 0.25 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.85 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 7.35-7.64 (m, 9H), 7.17 (d, J = 1.6 Hz,

5 1H), 7.00 (dd, J = 8.4, 1.6 Hz, 1H), 5.29 (s, 2H), 3.84 (s, 2H), 3.03 (s, 2H).

## 実施例2 (31)

2- (3- (4- (1, 3-ジオキサインダン-4-イル) フェニルメトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

10

TLC:Rf 0.35(クロロホルム:メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.73 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.50 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.25 (dd, J =

15 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.80-7.08 (m, 6H), 6.01 (s, 2H), 5.11 (s, 2H), 3.82 (s, 2H), 3.08 (s, 2H)<sub>o</sub>

## 実施例2 (32)

2-(3-(2-フェニルチアゾール-4-イルメトキシ) フェニルメチルチ

#### オ) 酢酸

## 10 実施例2 (33)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

$$\mathsf{H_3C} = \{ \mathsf{CH_3} \cap \mathsf{$$

15

TLC: Rf 0.42 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.86 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.25-7.17 (m, 3H), 7.07 (s, 1H), 6.88 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 6.80 (dd, J = 8.0, 1.4 Hz, 1H), 4.29 (t, J = 7.7 Hz, 2H), 3.87 (s, 2H), 3.18 (s, 2H), 2.96 (t, J = 7.7 Hz, 2H), 2.39 (s, 3H), 2.37 (s, 3H) $_{\circ}$ 

20

#### 実施例2 (34)

2-(3-(2-(2-フェニルチアゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

TLC: Rf 0.46 (クロロホルム: メタノール=10:1);

5 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.90-7.95 (m, 2H), 7.39-7.46 (m, 3H), 7.23 (dd, J = 7.8, 7.8 Hz, 1H), 7.08 (s, 1H), 6.81-6.98 (m, 3H), 4.38 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.83 (s, 2H), 3.30 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.12 (s, 2H) b

#### 実施例2 (35)

10 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-トリフルオロメチルフェニル) オ キサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

- 15 TLC: Rf 0.27 (クロロホルム: メタノール=10:1);

  NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.09 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.70 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.22 6.79 (m, 4H), 4.29 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.86 (s, 2H), 3.17 (s, 2H), 2.99 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.42 (s, 3H)<sub>o</sub>
- 20 <u>実施例2(36)</u>
   2-(3-(2-(2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

TLC: Rf 0.34 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.99-8.04 (m, 2H), 7.58 (s, 1H), 7.42-7.47 (m, 3H), 7.23 (dd, J

5 = 7.7, 7.7 Hz, 1H), 6.89-6.95 (m, 2H), 6.83 (dd, J = 7.7, 2.5 Hz, 1H), 4.30 (t, J = 7.1 Hz, 2H), 3.84 (s, 2H), 3.14 (s, 2H), 3.08 (t, J = 7.1 Hz, 2H).

#### 実施例2 (37)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (4 - フルオロフェニル) オキサゾール 10 - 4 - イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

TLC: Rf 0.39 (クロロホルム: メタノール=10:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.97 (dd, J = 8.8, 5.2 Hz, 2H), 7.24-7.07 (m, 3H), 6.97 (m, 1H), 6.89 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 6.79 (dd, J = 8.0, 1.8 Hz, 1H), 4.25 (t, J = 7.1 Hz, 2H), 3.82 (s, 2H), 3.13 (s, 2H), 2.97 (t, J = 7.1 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H)<sub>o</sub>

## 実施例2 (38)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(1,3-ジオキサインダン-5-イル) オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

TLC: Rf 0.30 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.53 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 7.44 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 7.21 (t, J = 7.9 Hz, 1H), 7.05 (s, 1H), 6.90-6.78 (m, 3H), 6.02 (s, 2H), 4.27 (t, J = 7.4 Hz, 2H), 3.87 (s, 2H), 3.18 (s, 2H), 2.95 (t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H)<sub>o</sub>

#### 実施例2 (39)

5-(3-(3-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)プロ10 ボキシ)フェニル)ペンタン酸

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.05 -7.95 (m, 2H), 7.50-7.40 (m, 3H), 7.15 (m, 1H), 6.80-6.70 (m, 3H), 4.00 (t, J = 6 Hz, 2H), 2.75 (t, J = 7 Hz, 2H), 2.60 (m, 2H), 2.35 (m, 2H), 2.30 (s, 3H), 2.15 (m, 2H), 1.75-1.60 (m, 4H)<sub>o</sub>

# <u>実施例2 (40)</u>

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-クロロフェニル)オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

TLC: Rf 0.29 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.92 (d, J = 8.8 Hz, 2H), 7.41 (d, J = 8.8 Hz, 2H), 7.21 (t, J =

5 7.9 Hz, 1H), 7.02 (m, 1H), 6.89 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 6.81 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 4.27 (t, J = 7.8 Hz, 2H), 3.86 (s, 2H), 3.16 (s, 2H), 2.97 (t, J = 7.8 Hz, 2H), 2.39 (s, 3H),

## 実施例2 (41)

2 - (3 - (5 - メチル-2 - フェニルオキサゾール-4 - イルメトキシ) フ10 エニルメチルチオ) 酢酸

TLC: Rf 0.37 (クロロホルム: メタノール=9:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.05 -7.95 (m, 2H), 7.50-7.40 (m, 3H), 7.25 (dd, J = 7.5, 7.5 Hz, 1H), 7.05 (m, 1H), 6.95-6.85 (m, 2H), 5.05 (s, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.15 (s, 2H), 2.45 (s, 3H)<sub>o</sub>

# <u>実施例2</u> (42)

20 2- (3-(3-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)プロボキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

TLC: Rf 0.42 (クロロホルム: メタノール=9:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.00 -7.90 (m, 2H), 7.45-7.40 (m, 3H), 7.25 (dd, J = 8, 8 Hz,

5 1H), 6.95-6.85 (m, 2H), 6.80 (m, 1H), 4.15 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.85 (s, 2H), 3.10 (s, 2H), 2.65 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.30 (s, 3H), 2.10 (m, 2H),

## 実施例2 (43)

2- (3- (2- (5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エト

10 キシ)フェニル)-2-メチルプロパン酸

TLC: Rf 0.51 (クロロホルム: メタノール=10:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.96-8.01 (m, 2H), 7.40-7.45 (m, 3H), 7.22 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.92-6.98 (m, 2H), 6.78 (m, 1H), 4.22 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.98 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.36 (s. 3H), 1.57 (s. 6H).

#### 実施例2 (44)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2-メチルフェニル) オキサゾールー 4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

TLC: Rf 0.38 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.89 (m, 1H), 7.33-7.17 (m, 4H), 6.99-6.79 (m, 3H), 4.29 (t, J =

5 7.2 Hz, 2H), 3.83 (s, 2H), 3.12 (s, 2H), 2.99 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2.61 (s, 3H), 2.39 (s, 3H)<sub>0</sub>

## 実施例2 (45)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(3-メチルフェニル) オキサゾールー10 4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

TLC: Rf 0.39 (クロロホルム: メタノール=10:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.79 (m, 2H), 7.37-7.17 (m, 3H), 7.03 (m, 1H), 6.88 (d, J = 7.4 Hz, 1H), 6.81 (m, 1H), 4.28 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.86 (s, 2H), 3.16 (s, 2H), 2.98 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 2.39 (s, 3H)<sub>o</sub>

# 実施例2 (46)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メトキシフェニル) オキサゾール -4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

TLC: Rf 0.43 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.92 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.20 (dd, J = 7.9, 7.9 Hz, 1H), 7.05 (m,

5 1H), 6.95 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 6.78-6.90 (m, 2H), 4.27 (t, J = 7.4 Hz, 2H), 3.86 (s, 2H), 3.85 (s, 3H), 3.17 (s, 2H), 2.96 (t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H)<sub>o</sub>

#### 実施例2 (47)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (4 - ニトロフェニル) オキサゾールー 10 4 - イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

$$O_2N$$
  $O_{CH_3}$   $O_{CH_3}$ 

TLC: Rf 0.48 (0.48

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.29 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 8.13 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.22 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.88-6.94 (m, 2H), 6.80 (dd, J = 8.0, 1.6 Hz, 1H), 4.27 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.82 (s, 2H), 3.13 (s, 2H), 3.00 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.43 (s, 3H)<sub>o</sub>

#### 実施例2(48)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)-5-クロロフェニルメチルチオ) 酢酸

TLC:Rf 0.26 (クロロホルム:メタノール:木=100:10:1);
NMR (CDCl<sub>3</sub>): ô 7.95-8.00 (m, 2H), 7.41-7.47 (m, 3H), 6.93 (m, 1H), 6.89 (m, 5 1H), 6.81 (dd, J = 2.0, 2.0 Hz, 1H), 4.27 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.17 (s, 5 1H), 6.81 (dd, J = 2.0, 2.0 Hz, 1H), 4.27 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.17 (s, 5 1H), 4.27 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.17 (s, 5 1H), 4.27 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.17 (s, 5 1H), 4.27 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.17 (s, 5 1H), 4.27 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.17 (s, 5 1H), 4.27 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 4.27 (t, J =

## 実施例2 (49)

2H), 2.97 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2, 39 (s, 3H).

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - フェニルオキサゾール-4 - イル) エト10 キシ) - 2 - メチルフェニルメチルチオ) 酢酸

TLC: Rf 0.29 (クロロホルム:メタノール=10:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.00-7.95 (m, 2H), 7.45-7.40 (m, 3H), 7.06 (t, J = 8.0 Hz, 1H), 6.85-6.78 (m, 2H), 4.23 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.84 (s, 2H), 3.13 (s, 2H), 3.01 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H), 2.22 (s, 3H)<sub>0</sub>

#### 実施例2 (50)

20 2-(1-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) エチルチオ) 酢酸

TLC: Rf 0.38 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.00-7.94 (m, 2H), 7.46-7.39 (m, 3H), 7.23 (t, J = 7.8 Hz, 1H),

5 7.01 (brs, 1H), 6.93 (brd, J = 8.0 Hz, 1H), 6.83-6.78 (m, 1H), 4.27 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 4.18 (q, J = 7.0 Hz, 1H), 3.06 (d, J = 15.6 Hz, 1H), 3.04(d, J = 15.6 Hz, 1H), 2.96 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H), 1.58 (d, J = 7.0 Hz, 3H).

#### 実施例2 (51)

10 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)-1 ーメチルエトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

15 TLC:Rf 0.37 (クロロホルム:メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.00-7.94 (m, 2H), 7.45-7.38 (m, 3H), 7.18 (t, J = 7.2 Hz, 1H), 7.04 (brs, 1H), 6.89-6.77 (m, 2H), 4.77 (m, 1H), 3.83 (s, 2H), 3.16 (d, J = 15.0 Hz, 1H), 3.10 (d, J = 15.0 Hz, 1H), 3.01 (dd, J = 14.2, 5.4 Hz, 1H), 2.63 (dd, J = 14.2, 7.8 Hz, 1H), 2.35 (s, 3H), 1.34 (d, J = 6.2 Hz, 3H),

20

#### 実施例2 (52)

2-(3-(2-(5-トリフルオロメチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

TLC: Rf 0.23 (クロロホルム: メタノール=20:1):

5 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.10-8.01 (m, 2H), 7.58-7.42 (m, 3H), 7.22 (t, J = 8.0Hz, 1H), 6.96-6.87 (m, 2H), 6.81 (m, 1H), 4.31 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.20 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.10 (s, 2H)<sub>0</sub>

## <u>実施例2 (5</u>3)

10 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)プロ ポキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

15 TLC: Rf 0.38 (ヘキサン:酢酸エチル=1:3);
NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.00-7.91 (m, 2H), 7.38-7.33 (m, 3H), 7.06 (t, J = 8.0 Hz, 1H), 6.83-6.67 (m, 3H), 4.18-3.94 (m, 2H), 3.67 (s, 2H), 3.15 (m, 1H), 3.08 (s, 2H), 2.31 (s, 3H), 1.34 (d, J = 7.0 Hz, 3H)。

# 20 実施例2 (54)

2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) プロパン酸・ナトリウム塩

TLC: Rf 0.37 (0.37 (0.37 (0.37 (0.37 (0.37 (0.37 ));

NMR (CD<sub>3</sub>OD):  $\delta$  7.98-7.93 (m, 2H), 7.50-7.41 (m, 3H), 7.15 (t, J = 7.8 Hz, 1H),

5 6.94-6.86 (m, 2H), 6.76 (m, 1H), 4.24 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.73 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 3.72 (d, 13.2 Hz, 1H) 3.27 (q, J = 7.0 Hz, 1H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H), 1.34 (d, J = 7.0 Hz, 3H)<sub>0</sub>

#### 実施例2 (55)

10 2 - (3 - (2 - (5 - メチルー2 - (4 - エチルフェニル) オキサゾールー 4 - イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

15 TLC:Rf 0.33 (水:メタノール:クロロホルム=1:10:10:0);
NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.88 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.26 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.20 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 7.01 (d, J = 2.5 Hz, 1H), 6.88 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 6.80 (dd, J = 8.0, 2.5 Hz, 1H), 4.26 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.8 4 (s, 2H), 3.15 (s, 2H), 2.97 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.68 (q, J = 7.5 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H), 1.25 (t, J = 7.5 Hz, 3H)。

実施例2 (56)

20

2- (3- (2- (5-メチル-2- (2, 2-ジフルオロ-1, 3-ジオキ サインダン-5-イル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチル

#### チオ)酢酸

$$\begin{array}{c} 0 \\ F \\ \end{array} \begin{array}{c} 0 \\ \end{array} \begin{array}{c} 0 \\ CH_3 \end{array} \begin{array}{c} 0 \\ \end{array}$$

5 TLC:Rf 0.31(水:メタノール:クロロホルム=1:10:10:0);
NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.75 (dd, J = 8.5, 2.0 Hz, 1H), 7.69 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 7.21 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 7.11 (d, J = 8.5 Hz, 1H), 6.96 (d, J = 2.5 Hz, 1H), 6.89 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 6.80 (dd, J = 8.0, 2.5 Hz, 1 H), 4.25 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.83 (s, 2H), 3.14 (s. 2H), 2.97 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H)<sub>0</sub>

10

## <u>実施例2 (57)</u>

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-プロビルフェニル) オキサゾール -4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

$$H_3C$$
  $N$   $CH_3$   $O$   $CH_3$ 

15

TLC: Rf 0.50 (木: メタノール: クロロホルム= 1:10:10:0);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.88 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.24 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.20 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 7.02 (d, J = 2.5 Hz, 1H), 6.88 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 6.80 (dd, J = 8.0, 2.5 Hz, 1H), 4.27 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.8 5 (s, 2H), 3.16 (s, 2H), 2.97 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H), 1.65 (m, 2H), 0.94 (t, J = 7.5 Hz, 3H)<sub>2</sub>

#### 実施例2 (58)

5

10

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-イソプロビルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

$$H_3C$$
 $O$ 
 $CH_3$ 
 $O$ 
 $O$ 
 $CH_3$ 

TLC:Rf 0.53 (水:メタノール:クロロホルム=1:10:10 0); NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.89 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.29 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.21 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 7.06 (d, J = 2.5 Hz, 1H), 6.88 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 6.81 (dd, J = 8.0, 2.5 Hz, 1H), 4.28 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.8 7 (s, 2H), 3.17 (s, 2H), 2.97 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.94 (m, 1H), 2.38 (s, 3H), 1.26 (d, J = 7.0 Hz, 6H)<sub>0</sub>

# 実施例2 (59)

2-(3-(2-(5-x)+v-2-y+v+y-4-4-4))

15 シ)フェニルメチルチオ)酢酸

TLC: Rf 0.32 (クロロホルム:メタノール=10:1);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.88-7.82 (m, 2H), 7.45-7.34 (m, 3H), 7.21 (t, J = 7.8 Hz, 1H), 6.98 (m, 1H), 6.92-6.77 (m, 2H), 4.33 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.83 (s, 2H), 3.20 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.12 (s, 2H), 2.47 (s, 3H)<sub>0</sub>

#### 実施例2 (60)

5

10

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ブチルフェニル) オキサゾールー4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

TLC: Rf 0.43 (クロロホルム: メタノール=9:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.85 (d, J = 7 Hz, 2H), 7.30-7.05 (m, 3H), 7.05 (brs, 1H), 6.90-6.75 (m, 2H), 4.30 (t, J = 8 Hz, 2H), 3.85 (s, 2H), 3.20 (s, 2H), 2.95 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.60 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.60 (m, 2H), 1.35 (m, 2H), 0.95 (t, J = 7 Hz, 3H)<sub>0</sub>

# 実施例2 (61)

2-(3-(2-(5-エチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エト15 キシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

TLC: Rf 0.63 (クロロホルム: メタノール=5:1);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.96-8.01 (m, 2H), 7.40-7.47 (m, 3H), 7.21 (dd, J = 7.8, 7.8 Hz, 1H), 7.04 (m, 1H), 6.88 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 6.81 (dd, J = 7.8, 2.4 Hz, 1H), 4.28 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.86 (s, 2H), 3.17 (s, 2H), 2.98 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.75 (q, J = 7.4 Hz, 2H), 1.31 (t, J = 7.4 Hz, 3H)<sub>ο</sub>

#### 実施例2 (62)

2- (3- (2- (5-メチル-2- (2, 3, 5, 6-テトラフルオロ-4 -メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ)

5 酢酸

TLC: Rf 0.33 (クロロホルム: メタノール=15:1);

10 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.21 (t, J = 7.8 Hz, 1H), 6.97-6.75 (m, 3H), 4.26 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.82 (s, 2H), 3.12 (s, 2H), 3.02 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.42 (s, 3H), 2.33 (m, 3H).

# 実施例2 (63)

2-(3-(2-(5-x+y-2-(4-x)+y-x-y)) オキサゾール 15 -4-4ル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

TLC: Rf 0.50 (クロロホルム: メタノール=9:1);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.90 (d, J = 8 Hz, 2H), 7.30-7.15 (m, 3H), 7.05 (br., 1H), 6.90-6.75 (m, 2H), 4.30 (t, J = 8 Hz, 2H), 3.90 (s, 2H), 3.20 (s, 2H), 3.00 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.65 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.60 (m, 2H), 1.45-1.20 (m, 4H), 0.90 (t, J = 7 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.60 (m, 2H), 1.45-1.20 (m, 4H), 0.90 (t, J = 7 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.60 (m, 2H), 1.45-1.20 (m, 4H), 0.90 (t, J = 7 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.60 (m, 2H), 1.45-1.20 (m, 4H), 0.90 (t, J = 7 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.60 (m, 2H), 1.45-1.20 (m, 4H), 0.90 (t, J = 7 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.60 (m, 2H), 1.45-1.20 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.60 (m, 2H), 1.45-1.20 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.60 (m, 2H), 1.45-1.20 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.60 (m, 2H), 1.45-1.20 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.60 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.60 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.60 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.60 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.60 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.60 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.60 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.60 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.60 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.60 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.60 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.60 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.60 (m, 4H), 0.90 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.60 (m, 4H), 0.90 (m, 4H

Hz, 3H).

# 実施例2 (64)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(3-クロロ-4-メチルフェニル) オ5 キサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

TLC: Rf 0.63 (クロロホルム: メタノール=5:1);

10 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.95 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 7.76 (dd, J = 8.0, 1.8 Hz, 1H), 7.29 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 7.21 (dd, J = 7.8, 7.8 Hz, 1H), 6.99 (m, 1H), 6.89 (m, 1H), 6.80 (m, 1H), 4.26 (t, J = 7.1 Hz, 2 H), 3.84 (s, 2H), 3.15 (s, 2H), 2.97 (t, J = 7.1 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 2.38 (s, 3H)<sub>9</sub>

# 15 実施例2 (65)

2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロヘキシルオキサゾール-4-イル) エトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸

20

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.20 (dd, J = 7.5, 7.5 Hz, 1H), 7.05 (br. 1H), 6.90-6.75 (m, 2H), 4.20 (t, J = 8 Hz, 2H), 3.90 (s, 2H), 3.20 (s, 2H), 2.85 (t, J = 8 Hz, 2H), 2.25 (s, 3H),

2.10-1.20 (m, 10H)<sub>o</sub>

5

$$\bigcirc \bigvee_{0 \ \mathsf{CH}_3}^{\mathsf{N}} \bigcap_{0 \ \mathsf{N}} \mathsf{S} \bigvee_{0}^{\mathsf{ONa}} \mathsf{S}$$

TLC: Rf 0.22 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 6.96 (m, 1H), 6.76-6.66 (m, 2H), 6.58 (m, 1H), 4.00 (m, 2H), 10 3.48 (s, 2H), 3.07 (s, 2H), 2.74 (m, 2H), 2.62 (m, 1H), 2.15 (s, 3H), 2.01-1.89 (m, 2H), 1.80-1.15 (m, 8H)<sub>0</sub>

#### 実施例2 (66)

15 オキサゾールー4ーイル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

$$H_3C$$
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 

TLC: Rf 0.44 (クロロホルム: メタノール=9:1);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.90 (d, J = 7 Hz, 2H), 7.30-7.15 (m, 3H), 7.05 (m, 1H), 6.95-6.75 (m, 2H), 4.25 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.85 (s, 2H), 3.20 (s, 2H), 3.00 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.50 (d, J = 8 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.90 (m, 1H), 0.90 (d, J = 8 Hz, 6H)<sub>0</sub>

## 実施例2 (67)

 $2-(3-(2-(5-x)+\nu-2-(4-t-y)+\nu-2-\nu)$  オキサゾー  $\nu-4-4\nu$ ) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

TLC: Rf 0.50 (クロロホルム: メタノール=9:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.90 (d, J = 9 Hz, 2H), 7.45 (d, J = 9 Hz, 2H), 7.20 (dd, J = 8, 8 Hz, 1H), 7.05 (br., 1H), 6.90-6.80 (m, 2H), 4.30 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.85 (s, 2H), 3.20 (s, 2H), 3.00 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.35 (s, 9H) $_{\circ}$ 

## 実施例2 (68)

 $2-(3-(2-(5-x)+\nu-2-(4-y)-v)-v)$  オキサ ゾールー4-(4-v) エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

15

5

TLC: Rf 0.65 (クロロホルム: メタノール=9:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.89 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.27 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.20 (dd, J = 20 8.0, 8.0 Hz, 1H), 7.03 (m, 1H), 6.88 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 6.80 (dd, J = 8.0, 2.2 Hz, 1H), 4.27 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.85 (s, 2H), 3.16 (s, 2H), 2.97 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.53 (m, 1H), 2.37 (s, 3H), 1.70-1.90 (m, 4H), 1.20-1.52 (m, 6H)<sub>0</sub>

# 実施例2 (69)

TLC: Rf 0.40 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.54 (dd, J = 8.0, 1.8 Hz, 1H), 7.46 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 7.21 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 7.07-7.02 (m, 1H), 6.96-6.82 (m, 3H), 6.02 (s, 2H), 5.00 (s, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.11 (s, 2H), 2.42 (s, 3H)<sub>0</sub>

## 実施例2 (70)

2-(3-(5-メチルー2-(4-イソプロビルフェニル)オキサゾールー 4-イルメトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

15

5

TLC: Rf 0.48 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.92 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.34-7.17 (m, 3H), 7.08-7.03 (m, 1H),

20 6.96-6.84 (m, 2H), 5.02 (s, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.11 (s, 2H), 2.94 (sep., J = 7.0 Hz, 1H), 2.44 (s, 3H), 1.26 (d, J = 7.0 Hz, 6 H)<sub>o</sub>

### 実施例2 (71)

2-(3-(2-(4-メチル-2-フェニルオキサゾール-5-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

5

TLC: Rf 0.38 (クロロホルム:メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.00-7.95 (m, 2H), 7.49-7.37 (m, 3H), 7.22 (t, J = 8.0 Hz, 1H),

10 6.95-6.76 (m, 3H), 4.23 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.15 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.10 (s, 2H), 2.22 (s, 3H)<sub>0</sub>

# 実施例2 (72)

2-(3-(2-(5-x+n-2-(3,4-y+n+2)x+2)x+y+2-(3,4-y+2)x+y+2-(3,4-y+2)x+y+2-(3,4-y+2)x+y+2-(3,4-y+2)x+y+2-(3,4-y+2)x+y+2-(3,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+y+2-(4,4-y+2)x+2

15 ゾールー4ーイル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.57 (dd, J = 8.5, 2.0 Hz, 1H), 7.51 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 7.21 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 7.04 (m, 1H), 6.91 (d, J = 8.5 Hz, 1H), 6.78-6.90 (m, 2H), 4.28 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.95 (s, 3H), 3.93 (s, 3H), 3.86 (s, 2H), 3.16 (s, 2H), 2.96 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H)₀

## 実施例2 (73)

2- (3- (2- (5-メチル-2- (4-トリフルオロメトキシフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

5

$$\mathsf{F_{3}C}^{\mathsf{O}} \overset{\mathsf{N}}{\longleftarrow} \overset{\mathsf{O}}{\longleftarrow} \overset{\mathsf{O}}{\longleftarrow} \mathsf{S} \overset{\mathsf{OH}}{\longrightarrow} \mathsf{S}$$

TLC: Rf 0.39 (/ D D + N A : / 2 / N = 9 : 1 );

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.00 (d, J = 8 Hz, 2H), 7.30 (d, J = 8 Hz, 2H), 7.20 (dd, J = 7.5, 10 7.5 Hz, 1H), 7.00 (br. 1H) 6.90 (d, J = 7.5 Hz, 1H), 6.80 (dd, J = 7.5, 7.5 Hz, 1 H), 4.25 (t, J = 7 Hz, 2H), 3.85 (s, 2H), 3.15 (s, 2H), 3.00 (t, J = 7 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H)<sub>0</sub>

# 実施例2 (74)

TLC: Rf 0.39 (クロロホルム:メタノール=9:1);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.25-7.15 (m, 3H), 7.05 (m, 1H), 6.90-6.75 (m, 2H), 4.25 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.95 (s, 6H), 3.90 (s, 3H), 3.85 (s, 2H), 3.15 (s, 2H), 2.95 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H)<sub>o</sub>

# 実施例2 (75)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルピペラジン-1-イル) オ キサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

5

10

$$\mathsf{H_3C-N} \underbrace{\mathsf{N-N-O}}_{\mathsf{O} \mathsf{CH_2}} \mathsf{S-OH}$$

TLC:Rf 0.26(水:メタノール:クロロホルム=1:10:100);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.14 (dd, J = 7.5, 7.5 Hz, 1H), 6.88 (d, J = 7.5 Hz, 1H), 6.73 (dd, J = 7.5, 2.0 Hz, 1H), 6.70 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 4.27 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.55 (t, J = 5.0 Hz, 4H), 3.14 (s, 2H), 2.90 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.85 (t, J = 5.0 Hz, 4H), 2.51 (s, 3H), 2.19 (s, 3H),

### 実施例2 (76)

15 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルチオフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

20 TLC:Rf 0.33 (木:メタノール:クロロホルム=1:10:100);
NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.88 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.27 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.20 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 7.03 (dd, J = 2.5, 2.0 Hz, 1H), 6.88 (ddd, J = 8.0, 2.0, 1.0 Hz, 1H), 6.80 (ddd, J = 8.0, 2.5, 1.0 Hz, 1H), 4.27 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.85 (s, 2H), 3.16 (s, 2H), 2.96 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.51 (s, 3H), 2.37 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例2 (77)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(ビリジン-2-イル) オキサゾールー4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

5

TLC: Rf 0.55 (クロロホルム: メタノール=5:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): \$\delta\$ 8.77 (ddd, J = 4.9, 1.8, 0.8 Hz, 1H), 8.04 (ddd, J = 8.0, 1.2, 0.8 Hz, 1H), 7.84 (ddd, J = 8.0, 7.6, 1.8 Hz, 1H), 7.38 (ddd, J = 7.6, 4.9, 1.2 Hz, 1H), 7.23 (dd, J = 7.8, 7.8 Hz, 1 H), 7.10 (m, 1H), 6.92 (m, 1H), 6.81 (m, 1H), 4.34 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.85 (s, 2H), 3.13 (s, 2H), 2.99 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.42 (s, 3H)<sub>0</sub>

# 実施例2 (78)

15 2-(3-(2-(5-メチル-2-(チオフェン-2-イル)オキサゾール -4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

20 TLC: Rf 0.52 (クロロホルム: メタノール=5:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.64 (dd, J = 3.6, 1.2 Hz, 1H), 7.39 (dd, J = 5.0, 1.2 Hz, 1H), 7.20 (dd, J = 7.8, 7.8 Hz, 1H), 7.09 (dd, J = 5.0, 3.6 Hz, 1H), 7.00 (m, 1H), 6.88 (m, 1H), 6.80 (m, 1H), 4.25 (t, J = 7.4 Hz, 2H), 3.85 (s, 2H), 3.16 (s, 2H), 2.95 (t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例2 (79)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(3-ニトロー4-メチルフェニル)オ キサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

5

10

TLC: Rf 0.40 (酢酸エチル);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.52 (s, 1H), 8.07 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 7.39 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 7.18 (m, 1H), 6.70 - 7.00 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.11 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.61 (s, 3H), 2.39 (s, 3H)<sub>0</sub>

### 実施例2 (80)

2 - (3 - (2 - (5-メチル-2 - (4-ジメチルアミノフェニル) オキサ15 ゾールー4ーイル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

TLC:Rf 0.47 (水:メタノール:クロロホルム=1:10:100);

20 NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.84 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.20 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 7.11 (dd, J = 2.0, 1.0 Hz, 1H), 6.87 (dd, J = 8.0, 1.0 Hz, 1H), 6.80 (dd, J = 8.0, 2.0 Hz, 1H), 6.71 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 4.29 (t, J = 8.0 Hz, 2H), 3.88 (s, 2H), 3.19 (s, 2H), 3.02 (s, 6H), 2.94 (t, J = 8.0 Hz, 2H), 2.35 (s, 3H) $_{\circ}$ 

## 実施例2 (81)

2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロベンチルオキサゾール-4-イル) エトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸

5

TLC: Rf  $0.44 (2 \Box \Box \pi \nu \Delta : 3 2 2 - \nu = 9 : 1);$ 

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.20 (dd, J = 7.5, 7.5 Hz, 1H), 7.10 (br., 1H), 6.85 (d, J = 7.5 Hz, 1H), 6.80 (dd, J = 7.5, 1.5 Hz, 1H), 4.20 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.85 (s. 2H), 3.20 (s. 2H), 3.15 (m, 1H), 2.85 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.25 (s. 3H), 2.20-1.60 (m, 8H).

ビス (2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - シクロベンチルオキサゾール - 4 - イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸)・エチレンジアミン塩

15

10

TLC: Rf 0.29 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 7.18 (t, J = 8.0 Hz, 1H), 6.88-6.72 (m, 3H), 4.09 (t, J = 6.8 20 Hz, 2H), 3.69 (s, 2H), 3.19-3.00 (m, 1H), 2.96 (s, 2H), 2.84 (s, 2H), 2.78 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.21 (s, 3H), 2.06-1.48 (m, 8H)<sub>0</sub>

# 実施例2 (82)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルフェニル) オキサゾールー4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.85 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.27-7.14 (m, 3H), 6.89-6.75 (m, 3H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H), 2.35 (s, 3H)<sub>o</sub>

# 実施例2 (83)

15

5

$$\mathsf{H_3C} \overset{\mathsf{N}}{\longleftarrow} \overset{\mathsf{O}}{\longleftarrow} \overset{\mathsf{O}}{\longleftarrow} \overset{\mathsf{OH}}{\longrightarrow} \overset{\mathsf{OH}}{\longrightarrow}$$

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.88 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.29-7.15 (m, 3H), 6.89-6.75 (m, 3H), 20 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.60 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.68 (q, J = 7.6 Hz, 2H), 2.35 (s, 3H), 1.25 (t, J = 7.6 Hz, 3H)<sub>o</sub>

# 実施例2 (84)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-プロビルフェニル) オキサゾール -4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

5

TLC: Rf 0.57 (クロロホルム: メタノール=10:1):

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.87 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.28-7.15 (m, 3H), 6.88-6.76 (m, 3H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.61 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.35 (s, 3H), 1.65 (sixtet, J = 7.5 Hz, 2H), 0.94 (t, J = 7.5 Hz, 3H)<sub>o</sub>

10

# 実施例2 (85)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-イソプロピルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

н;

H<sub>3</sub>C N CH<sub>2</sub> O CH<sub>2</sub>

15

20

TLC: Rf 0.52 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.88 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.32-7.15 (m, 3H), 6.88-6.76 (m, 3H), 4.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.93 (sept, J = 7.2 Hz, 1H), 1.25 (d, J = 7.2 Hz, 6H)<sub>o</sub>

実施例2 (86)

2- (3- (2- (5-メチル-2- (4- (2-メチルプロビル) フェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

$$\mathsf{H_3C} \underbrace{\hspace{1cm}}_{\mathsf{CH_3}}^{\mathsf{N}} \underbrace{\hspace{1cm}}_{\mathsf{CH_3}}^{\mathsf{O}} \underbrace{\hspace{1cm}}_{\mathsf{O}}^{\mathsf{OH}}$$

TLC: Rf 0.50 (クロロホルム: メタノール=10:1);

5 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.87 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.26-7.15 (m, 3H), 6.89-6.76 (m, 3H),
4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.50 (d, J = 7.0 Hz, 2H), 2.35 (s, 3H), 1.88 (m, 1H), 0.90 (d, J = 6.6 Hz, 6H).

## 実施例2 (87)

10 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-t-ブチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

$$\begin{array}{c} H_3C \\ H_3C \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} O \\ \end{array} \\ \\ \begin{array}{c} O \\ \end{array} \\ \begin{array}{c}$$

- 15 TLC: Rf 0.44 (クロロホルム: メタノール=10:1);
  NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.89 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.43 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.20 (t, J = 8.0 Hz, 1H), 6.89-6.76 (m, 3H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.60 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.35 (s, 3H), 1.33 (s, 9H)<sub>0</sub>
- 20 <u>実施例2(88)</u>
  2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロプロビルオキサゾール-4-イル)
  エトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸

$$\bigvee ^{\mathsf{N}} \bigvee ^{\mathsf{O}} \bigvee ^{\mathsf{O}} \bigvee ^{\mathsf{S}} \bigvee ^{\mathsf{O}} \mathsf{H}$$

TLC: Rf 0.39 (水:メタノール:クロロホルム=1:10:100);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.18 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 7.00 (d, J = 2.5 Hz, 1H), 6.86 (d,

5 J = 8.0 Hz, 1H), 6.77 (dd, J = 8.0, 2.5 Hz, 1H), 4.19 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.83 (s, 2H), 3.15 (s, 2H), 2.84 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.22 (s, 3H), 2.06 (m, 1H), 1.10-0.95 (m, 4H)<sub>0</sub>

## 実施例2(89)

2 - (3 - (2 - (5-メチル-2 - (4 - (1, 2, 3-チアジアゾール-10 4-イル) フェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

15 TLC:Rf 0.30 (クロロホルム:メタノール=10:1);

NMR (CD<sub>3</sub>OD): δ 9.35 (d, J=0.8 Hz, 1H), 8.24 (d, J=8.2 Hz, 2H), 8.11 (d, J=8.2 Hz, 2H), 7.20 (t, J=7.6 Hz, 1H), 6.95-6.78 (m, 3H), 4.27 (t, J=6.2 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 3.06 (s, 2H), 3.00 (t, J=6.2 Hz, 2H), 2.41 (s, 3H)<sub>o</sub>

# 20 実施例2 (90)

$$\bigcap_{CH_3}^{N-S} \bigcap_{CH_3}^{N-S} \bigcap_{O}^{OH}$$

TLC: Rf 0.34 (クロロホルム: メタノール=10:1);

5 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.22 (t, J = 8.0 Hz, 1H), 6.95-6.74 (m, 3H), 4.24 (t, J = 6.2 Hz, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.11 (s, 2H), 3.02 (s, 3H), 2.99 (t, J = 6.2 Hz, 2H), 2.42 (s, 3H)<sub>0</sub>

### 実施例2 (91)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (4 - メトキシフェニル) オキサゾール 10 -4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

TLC: Rf 0.67 (クロロホルム: メタノール=10:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.90 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.20 (t, J = 8.0 Hz, 1H), 6.93 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 6.89-6.76 (m, 3H), 4.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.84 (s, 3H), 3.59 (s, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.34 (s, 3H)₀

### 実施例2 (92)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(3,4-ジメトキシフェニル)オキサ ゾール-4-イル)エトキシ)フェニル) 酢酸

$$\mathsf{H_3C} \overset{\mathsf{O}}{\underset{\mathsf{CH_3}}{\bigvee}} \overset{\mathsf{O}}{\underset{\mathsf{C}}} \overset{\mathsf{O}}$$

TLC: Rf 0.54 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub> + CD<sub>3</sub>OD):  $\delta$  7.56 (dd, J = 8.2, 2.0 Hz, 1H), 7.51 (d, J = 2.0 Hz,

5 1H), 7.22 (t, J = 8.0 Hz, 1H), 6.93 (d, J = 8.2 Hz, 1H), 6.90-6.77 (m, 3H), 4.22 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.97 (s, 3H), 3.93 (s, 3H), 3.57 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例2 (93)

10 2-(3-(2-(5-メチル-2-(1, 3-ジオキサインダン-5-イル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

15 TLC: Rf 0.53 (クロロホルム:メタノール=10:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.51 (dd, J = 8.2, 1.8 Hz, 1H), 7.43 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 7.21 (t, J = 7.6 Hz, 1H), 6.89-6.76 (m, 4H), 6.00 (s, 2H), 4.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.60 (s, 2H), 2.94 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.34 (s, 3H)。

### 20 実施例2(94)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

TLC: Rf 0.47 (クロロホルム: メタノール=10:1);

5 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.21 (t, J = 8.0 Hz, 1H), 7.20 (s, 2H), 6.89-6.76 (m, 3H), 4.21 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.91 (s, 6H), 3.88 (s, 3H), 3.60 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H)<sub>0</sub>

### 実施例2 (95)

10 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル) オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル)酢酸

15 TLC: Rf 0.57 (クロロホルム: メタノール=10:1);
NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.00 (d, J = 8.8 Hz, 2H), 7.30-7.16 (m, 3H), 6.89-6.76 (m, 3H),
4.21 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.60 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例2 (96)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2,2-ジフルオロ-1,3-ジオキ サインダン-5-イル)オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル) 酢酸

$$\bigcap_{F} \bigcap_{O} \bigcap_{CH_3} \bigcap_{O} \bigcap$$

TLC: Rf 0.53 (クロロホルム: メタノール=10:1);

5 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.74 (dd, J = 8.4, 1.5 Hz, 1H), 7.68 (d, J = 1.5 Hz, 1H), 7.22 (dd, J = 9.4, 7.4 Hz, 1H), 7.09 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.89-6.76 (m, 3H), 4.21 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.60 (s, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H)<sub>o</sub>

## 実施例2 (97)

10 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-トリフルオロメチルチオフェニル) オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

$$F_3C^{'} \stackrel{S}{\longrightarrow} \stackrel{N}{\longrightarrow} \stackrel{O}{\longrightarrow} \stackrel{O$$

15 TLC:Rf 0.47 (クロロホルム:メタノール=10:1);
NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 8.02 (d, J = 8.1Hz, 2H), 7.81 (d, J = 8.1Hz, 2H), 7.20 (t, J = 7.8Hz, iH), 6.86-6.80 (m, 3H), 4.20 (t, J = 6.6Hz, 2H), 3.74 (s, 2H), 3.09 (s, 2H), 2.94 (t, J = 6.6Hz, 2H), 2.37 (s, 3H)<sub>o</sub>

# 20 実施例2 (98)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-シアノフェニル) オキサゾールー4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

TLC: Rf 0.24 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1);

5 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.08 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.72 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.22 (m, 1H), 6.76-6.98 (m, 3H), 4.26 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.83 (s, 2H), 3.13 (s, 2H), 2.99 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.42 (s, 3H)<sub>0</sub>

## 実施例2 (99)

10 2-(3-(2-(5-メチル-2-(フラン-2-イル) オキサゾール-4 ーイル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

15 TLC: Rf 0.24 (ヘキサン:酢酸エチル=1:1);
NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.52 (m, 1H), 7.20 (m, 1H), 6.74-7.03 (m, 4H), 6.51 (dd, J = 3.4, 1.6 Hz, 1H), 4.25 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.82 (s, 2H), 3.13 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H)。

## 20 実施例2(100)

2 - (3 - (5 - メチル-2 - フェニルオキサゾール-4 - イル)メトキシ)フェニル) 酢酸

TLC: Rf 0.31 (クロロホルム: メタノール=8:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.00 (m, 2H), 7.42 (m, 3H), 7.24 (m, 1H), 6.85-6.98 (m, 3H),

5 4.98 (s, 2H), 3.61 (s, 2H), 2.42 (s, 3H)<sub>o</sub>

# 実施例2(101)

2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルチアゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

10

TLC: Rf 0.43 (クロロホルム: メタノール=9:1);

NMR ():  $\delta$  7.89-7.81 (m, 2H), 7.46-7.34 (m, 3H), 7.26-7.16 (m, 1H), 6.87-6.78 (m, 3H), 4.30 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.59 (s, 2H), 3.18 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.45 (s, 3H)<sub>0</sub>

# 実施例2 (102)

2-(3-(3-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) プロボキシ) フェニル) 酢酸

20

TLC: Rf 0.50 (クロロホルム: メタノール=8:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.97 (m, 2H), 7.41 (m, 3H), 7.22 (m, 1H), 6.74-6.92 (m, 3H),

5 3.94 (t, J = 6.0 Hz, 2H), 3.61 (s, 2H), 2.68 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.27 (s, 3H), 2.11 (m,  $^{2}$ H)<sub>0</sub>

### 実施例2(103)

10 ル)酢酸

TLC: Rf 0.39 (クロロホルム: メタノール=8:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.01 (m, 2H), 7.55 (s, 1H), 7.43 (m, 3H), 7.23 (m, 1H), 6.85 (m, 3H), 4.25 (t, J = 6.4 Hz, 2H), 3.60 (s, 2H), 3.07 (t, J = 6.4 Hz, 2H).

# 実施例2(104)

20 ゾールー4ーイル) エトキシ) フェニル) 酢酸

TLC: Rf 0.62 (クロロホルム: メタノール=5:1):

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.88 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.25 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.21 (m, 1H),

5 6.78-6.87 (m, 3H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.60 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.52 (m, 1H), 2.35 (s, 3H), 1.70-1.95 (m, 4H), 1.20-1.53 (m, 6H)<sub>2</sub>

## 実施例2 (105)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (3 - クロロ-4 - メチルフェニル) オ 10 キサゾールー4 - イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

$$\mathsf{H_3C} \longrightarrow \mathsf{O} \longrightarrow \mathsf{CH_3} \longrightarrow \mathsf{O} \longrightarrow \mathsf$$

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): 8 7.95 (d, J = 1.7 Hz, 1H), 7.75 (dd, J = 8.0, 1.7 Hz, 1H), 7.27 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 7.21 (m, 1H), 6.78-6.88 (m, 3H), 4.21 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.60 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 2.36 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例2 (106)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ジメチルアミノフェニル) オキサ ゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

TLC: Rf 0.55 (クロロホルム: メタノール=5:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.83 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.09 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.76-

5 6.87 (m, 3H), 6.70 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 4.18 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.60 (s, 2H), 3.01 (s, 6H), 2.94 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.32 (s, 3H)<sub>o</sub>

## 実施例2 (107)

 $2-\left(3-\left(2-\left(5-{\tt I}{\tt F}{\tt J}{\tt V}-2-{\tt J}{\tt I}{\tt I}{\tt F}{\tt H}{\tt J}{\tt J}{\tt V}-{\tt W}-4-{\tt J}{\tt V}\right)\right.{\tt I}{\tt F}$ 

10 キシ)フェニル)酢酸

TLC: Rf  $0.44 (2 \Box \Box \pi \nu \Delta : 3 B 2 \Box \nu = 8 : 1)$ :

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.97 (m, 2H), 7.41 (m, 3H), 7.20 (m, 1H), 6.82 (m, 3H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (s, 2H), 2.98 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.73 (q, J = 7.6 Hz, 2H), 1.29 (t, J = 7.6 Hz, 3H)<sub>6</sub>

## 実施例2 (108)

20 2- (3-(2-(5-メチル-2-(4-ブチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.87 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.22 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.14-7.28 (m,

5 1H), 6.82 (m, 3H), 4.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.63 (t, J = 7.6 Hz, 2H), 2.34 (s, 3H), 1.61 (m, 2H), 1.35 (m, 2H), 0.92 (t, J = 7.2 Hz, 3H)<sub>o</sub>

## 実施例2(109)

10 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-クロロフェニル) オキサゾールー 4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

- 15 TLC: Rf 0.57 (クロロホルム: メタノール=8:1);
  NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.90 (d, J = 8.8 Hz, 2H), 7.38 (d, J = 8.8 Hz, 2H), 7.16-7.28 (m, 1H), 6.83 (m, 3H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H)<sub>0</sub>
- 20 <u>実施例2(110)</u>
   2-(3-(2-(5-メチル-2-(チオフェン-2-イル) オキサゾールー4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.59 (dd, J = 3.6, 1.2 Hz, 1H), 7.36 (dd, J = 4.8, 1.2 Hz, 1H).

5 7.21 (m, 1H), 7.07 (dd, J = 4.8, 3.6 Hz, 1H), 6.77-6.87 (m, 3H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.60 (s, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.34 (s, 3H)<sub>o</sub>

# 実施例2 (111)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (フラン-2 - イル) オキサゾール-4 10 - イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

TLC: Rf 0.69 (クロロホルム: メタノール=5:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.51 (m, 1H), 7.21 (m, 1H), 6.93 (d, J = 3.5 Hz, 1H), 6.78-6.87 (m, 3H), 6.50 (dd, J = 3.5, 1.9 Hz, 1H), 4.22 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (s, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.35 (s, 3H)<sub>o</sub>

## 実施例2 (112)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(ピリジン-2-イル)オキサゾールー 4-イル)エトキシ)フェニル)酢酸

NMR (CDCl<sub>2</sub>):  $\delta$  8.71 (d, J = 4.8 Hz, 1H), 8.05 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 7.79 (ddd, J

5 = 7.8, 7.8, 1.8 Hz, 1H), 7.32 (ddd, J = 7.8, 4.8, 1.8 Hz, 1H), 7.21 (dd, J = 7.8, 7.8 Hz, 1H), 6.78-6.87 (m, 3H), 4.26 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.61 (s, 2H), 2.99 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.41 (s, 3H)<sub>0</sub>

# 実施例2 (113)

10 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2-メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

15 TLC: Rf 0.68 (クロロホルム:メタノール=5:1);
NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.90 (m, 1H), 7.18-7.30 (m, 4H), 6.80-6.87 (m, 3H), 4.24 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 3.60 (s, 2H), 2.98 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 2.64 (s, 3H), 2.37 (s, 3H)。

## 実施例2 (114)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(3-メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

TLC: Rf 0.71 (クロロホルム: メタノール=5:1);

NMR (CDCl<sub>2</sub>):  $\delta$  7.74-7.81 (m, 2H), 7.17-7.35 (m, 3H), 6.78-6.87 (m, 3H), 4.21

5 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.60 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.39 (s, 3H), 2.36 (s, 3H).

### 実施例2 (115)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-トリフルオロメチルフェニル)オ キサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル) 酢酸

10

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.08 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.67 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.17-7.24 (m,

15 1H), 6.83 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.60 (s, 2H), 2.98 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.39 (s, 3H)<sub>o</sub>

## 実施例2 (116)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-フルオロフェニル) オキサゾール

20 -4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

$$\mathsf{F} = \bigvee_{\mathsf{O}} \bigvee_{\mathsf{CH}_3} \bigvee_{\mathsf{O}} \bigvee_{\mathsf{O}} \bigvee_{\mathsf{O}} \mathsf{O} \mathsf{H}$$

TLC: Rf 0.59 (クロロホルム: メタノール=8:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.95 (m. 2H), 7.03-7.26 (m. 3H), 6.83 (m. 3H), 4.20 (t. J = 6.6)

5 Hz, 2H), 3.59 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.35 (s, 3H),

### 実施例2(117)

10

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.06 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.70 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.22 (m, 1H),

15 6.78-6.87 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.4 Hz, 2H), 3.60 (s, 2H), 2.98 (t, J = 6.4 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H)

# 実施例2 (118)

 $2-(3-(2-(5-x+n-2-(4-x+n-1,\ 2,\ 3-x+7))^{2})^{2})^{2}$ 

20 ールー5ーイル) オキサゾールー4ーイル) エトキシ) フェニル) 酢酸

TLC: Rf 0.54 (クロロホルム: メタノール=9:1);

NMR (CDCl<sub>2</sub>):  $\delta$  7.23 (m, 1H), 6.78-6.88 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.60

5 (s, 2H), 3.02 (s, 3H), 2.98 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H),

# 実施例2 (119)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(2,3,5,6-テトラフルオロ-4 -メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

10

TLC: Rf 0.34 (クロロホルム: メタノール=8:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>) :  $\delta$  7.22 (m, 1H), 6.76-6.90 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.4 Hz, 2H), 3.60

15 (s, 2H), 3.01 (t, J = 6.4 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 2.33 (s, 3H).

### 実施例2(120)

2- (3- (2- (5-メチル-2- (3-ニトロ-4-メチルフェニル) オ キサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

20

TLC: Rf 0.31 (クロロホルム: メタノール=8:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.54 (d, J = 1.6 Hz, 1H), 8.08 (dd, J = 8.0, 1.6 Hz, 1H), 7.39 (d,

5 J = 8.0 Hz, 1H), 7.17 (m, 1H), 6.66-6.90 (m, 3H), 4.21 (t, J = 6.4 Hz, 2H), 3.59 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.4 Hz, 2H), 2.63 (s, 3H), 2.39 (s, 3H).

## 実施例2 (121)

10 エトキシ)フェニル)酢酸

TLC: Rf 0.44 (クロロホルム: メタノール=9:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.19 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.74-6.87 (m, 3H), 4.10 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (s, 2H), 2.85 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.71 (m, 1H), 2.23 (s, 3H), 1.96-2.04 (m, 2H), 1.19-1.86 (m, 8H) ₀

## 実施例2 (122)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロベンチルオキサゾール-4-イル) エトキシ)フェニル) 酢酸

TLC: Rf 0.46 (クロロホルム: メタノール=9:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.19 (dd, J = 7.9, 7.9 Hz, 1H), 6.74-6.87 (m, 3H), 4.11 (t, J =

5 6.6 Hz, 2H), 3.59 (s, 2H), 3.14 (m, 1H), 2.86 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.24 (s, 3H), 1.56-2.12 (m, 8H)<sub>o</sub>

# 実施例2 (123)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (4 - ベンチルフェニル) オキサゾール 10 - 4 - イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

$$H_3C$$

- 15 NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.87 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.22 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.20 (m, 1H), 6.75-6.90 (m, 3H), 4.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 7.6 Hz, 2H), 2.35 (s, 3H), 1.62 (m, 2H), 1.23-1.44 (m, 4H), 0.89 (t, J = 6.8 Hz, 3H)<sub>o</sub>
- 20 実施例2 (124)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(ビリジン-4-イル)オキサゾールー4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸

TLC: Rf 0.36 (クロロホルム: メタノール=4:1);

NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  8.75 (d, J = 6 Hz, 2H), 7.80 (d, J = 6 Hz, 2H), 7.20 (dd. J =

5 8, 8 Hz, 1H), 6.95-6.80 (m, 3H), 4.20 (t, J = 7 Hz, 2H), 3.75 (s, 2H), 3.05 (s, 2H), 2.95 (t, J = 7 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H)<sub>o</sub>

## 実施例2(125)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (ピリジン-3 - イル) オキサゾールー10 4 - イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

TLC: Rf 0.39 (クロロホルム: メタノール=9:1);

15 NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): ∂ 12.28 (brs, 1H), 9.07 (d, J = 1.5 Hz, 1H), 8.65 (d, J = 4.8 Hz, 1H), 8.24 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 7.52 (dd, J = 8.4 Hz, 4.8 Hz, 1H), 7.21-7.16 (m, 1H), 6.82-6.79 (m, 3H), 4.18 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.50 (s, 2H), 2.93 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H)<sub>0</sub>

### 20 実施例2(126)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(ビリジン-4-イル) オキサゾールー 4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

TLC: Rf  $0.34 ( D \Box \pi \nu \Delta : \forall 9 ) - \nu = 9 : 1 );$ 

NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  12.29 (brs. 1H), 8.69 (d, J = 6.0 Hz, 2H), 7.80 (d, J = 6.0 Hz,

5 2H), 7.21-7.16 (m, 1H), 6.82-6.78 (m, 3H), 4.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.50 (s, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H)<sub>o</sub>

# 実施例2 (127)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (4 - メチルビベラジン-1 - イル) チ 10 アゾール-4 - イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

$$H_3C-N$$
 $N$ 
 $S$ 
 $CH_3$ 
 $O$ 
 $O$ 
 $O$ 

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.00-7.20 (m, 2H), 6.70-6.85 (m, 3H), 4.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.46-3.55 (m, 4H), 2.91 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.75-2.83 (m, 4H), 2.47 (s, 3H), 2.24 (s, 3H)<sub>0</sub>

### 実施例2 (128)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメトキシ)酢酸

TLC: Rf 0.31 (木:メタノール:クロロホルム=1:10:10 0); NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.98 (m, 2H), 7.50-7.40 (m. 3H), 7.24 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 7.00 (m, 1H), 6.95-6.80 (m, 2H), 4.62 (s, 2H), 4.26 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 4.11 (s, 2H),

# 実施例2(129)

2.99 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.39 (s, 3H)<sub>o</sub>

5

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (ビリジン-3 - イル) オキサゾールー 10 4 - イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸

TLC: Rf 0.41 (0.41 (0.41);

15 NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 9.05 (s, 1H), 8.65 (d, J = 4 Hz, 1H), 8.25 (d, J = 7 Hz, 1H), 7.55 (m, 1H), 7.20 (dd, J = 7, 7 Hz, 1H), 6.95-6.80 (m, 3H), 4.20 (t, J = 6 Hz, 2H), 3.80 (s, 2H), 3.10 (s, 2H), 2.95 (t, J = 6 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H).

### 実施例2 (130)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルチオフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

TLC: 0.44 (クロロホルム: メタノール=8:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.87 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.26 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.21 (m, 1H),

5 6.75-6.89 (m, 3H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.51 (s, 3H), 2.35 (s, 3H)<sub>o</sub>

# 実施例2 (131)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - シクロプロビルオキサゾール-4 - イル) 10 エトキシ)フェニル)酢酸

TLC: Rf 0.43 (クロロホルム: メタノール=9:1);

15 NMR CDCl<sub>3</sub>): δ 7.25-7.10 (m, 1H), 6.86-6.74 (m, 3H), 4.10 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.58 (s, 2H), 2.82 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.20 (s, 3H), 2.04-1.98 (m, 1H), 1.01-0.94 (m, 4H)<sub>0</sub>

### 実施例2(132)

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ニトロフェニル) オキサゾールー 4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

TLC: Rf 0.53 (クロロホルム: メタノール=9:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.30 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 8.14 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.22 (dd, J =

5 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6.77-6.90 (m, 3H), 4.25 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.57 (s, 2H), 3.00 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.43 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例2 (133)

2-(3-(2-(5-メチル-2-(キノリン-2-イル) オキサゾール-10 4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.16-8.28 (m, 3H), 7.83 (m, 1H), 7.75 (m, 1H), 7.57 (m, 1H), 7.22 (dd, J = 8.2, 8.2 Hz, 1H), 6.78-6.87 (m, 3H), 4.29 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.61 (s, 2H), 3.04 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.46 (s, 3H)<sub>o</sub>

# 実施例2 (134)

20 2- (3-(2-(5-メチル-2-(3-トリフルオロメトキシフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸

TLC: Rf 0.37 (クロロホルム: メタノール=9:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>) :  $\delta$  7.91 (dt, J = 7.8, 1.2 Hz, 1H), 7.85-7.80 (m, 1H), 7.45 (t, J =

5 7.8 Hz, 1H), 7.28-7.17 (m, 2H), 6.89-6.78 (m, 3H), 4.22 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.60 (s, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H).

## **実施例2 (135)**

$$2-(3-(2-(5-{\it x}{\it f}{\it w}{\it -}2-(2-{\it h}{\it y}{\it y}{\it w}{\it h}{\it +}{\it b}{\it y}{\it y}{\it x}{\it -}{\it w})$$

10 オキサゾールー4ーイル)エトキシ)フェニル)酢酸

TLC: Rf 0.42 (クロロホルム: メタノール=9:1);

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 8.06 (dd, J = 7.8, 2.0 Hz, 1H), 7.49-7.31 (m, 3H), 7.27-7.17 (m, 1H), 6.88-6.78 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.60 (s, 2H), 2.98 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H)<sub>o</sub>

# 実施例2 (136)

20 2-(3-(2-(4-メチル-2-フェニルオキサゾール-5-イル) エトキシ)フェニル) 酢酸

NMR (CDCl<sub>2</sub>); δ 8.00-7.93 (m, 2H), 7.46-7.37 (m, 3H), 7.28-7.18 (m, 1H), 6.90-

5 6.78 (m, 3H), 4.22 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.61 (s, 2H), 3.14 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.20 (s, 3H)<sub>0</sub>

# 実施例2 (137)

2 - (3 - (2 - (5 - メチル-2 - (1, 3 - ジオキサインダン - 5 - イル) 10 オキサゾール - 4 - イル) エトキシ) フェニルメトキシ) 酢酸

TLC: Rf 0.20 (クロロホルム: メタノール: 水=100:10:1);

15 NMR (CD<sub>3</sub>OD): δ 7.49 (dd, J = 8.4, 1.8 Hz, 1H), 7.38 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 7.22 (t, J = 7.8 Hz, 1H), 6.97-6.79 (m, 4H), 6.01 (s, 2H), 4.54 (s, 2H), 4.26 (t, J = 6.4 Hz, 2H), 4.06 (s, 2H), 2.93 (t, J = 6.4 Hz, 2H), 2.33 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例3

20 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エチルチオ) フェニル) 酢酸・メチルエステル

下記物性値を有する本発明化合物(92mg)を得た。

TLC: Rf 0.33 (酢酸エチル: ヘキサン=1:3);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.96 (m, 2H), 7.50-7.35 (m. 3H), 7.30-7.15 (m, 3H), 7.06 (m, 1H), 3.69 (s, 3H), 3.57 (s, 2H), 3.28 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.82 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.27 (s, 3H)<sub>o</sub>

15

5

10

#### 実施例4

 $2-(3-(2-(5-x)+\nu-2-\tau-\nu))$  エトキシ) フェニルメチルチオ) -2-xチルプロパン酸・エチルエステル

20

3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ) ベンジルチオール (1.15g) のエタノール (35ml) 溶液に2-プロモ-2メチルプロパン酸・エチルエステル (0.64ml) およびナトリウムメチレート (290mg) を0℃で加え、3時間還流した。反応混合溶液を室温まで冷却 後、ろ過した。ろ液を水に加え、水層を酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和 食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮した。残留物をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=5:1) で精製し、

下記物性値を有する本発明化合物(1.69g)を得た。

TLC: Rf 0.46 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  8.01-7.94 (m, 2H), 7.46-7.37 (m, 3H), 7.18 (t, J= 8.0 Hz, 1H), 6.89-6.72 (m, 3H), 4.23 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 4.12 (q, J = 7.0 Hz, 2H), 3.79 (s, 2H), 10 2.97 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H), 1.53 (s, 6H), 1.26 (t, J = 7.0 Hz, 3H)<sub>6</sub>

### 実施例5~実施例5 (1)

実施例1で製造した化合物の代わりに実施例3および実施例4で製造した化合物を用いて、実施例2で示される方法と同様に操作し、さらに必要に公知の方法によって相当する塩に変換して、以下に示す本発明化合物を得た。

### 実施例 5

2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エチルチオ) フェニル) 酢酸

20

25

15

$$\bigcirc \bigvee_{0} \bigvee_{CH_{3}}^{S} \bigvee_{0}^{OH}$$

TLC:Rf 0.50 (水:メタノール:クロロホルム=1:10:100);
NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.94 (m, 2H), 7.45-7.35 (m, 3H), 7.30-7.15 (m, 3H), 7.07 (m, 1H), 3.58 (s, 2H), 3.25 (t, J=7.0 Hz, 2H), 2.81 (t, J=7.0 Hz, 2H), 2.25 (s, 3H)<sub>0</sub>

### 実施例5 (1)

2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)-2-メチルプロバン酸

5

TLC: Rf 0.53 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:3);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta = 8.00-7.94$  (m, 2H), 7.46-7.41 (m, 3H), 7.15 (t, J = 7.8 Hz, 1H), 7.08 (m, 1H), 6.846, 7.4 (m, 2H), 4.20 (r, J = 7.2 Hz, 2H), 2.88 (c, 2H), 2.90 (r, J = 7.2 Hz, 2H), 3.88 (c, 2H), 3.90 (r, J = 7.2 Hz, 2H), 3.88 (c), 3.90 (r, J = 7.2 Hz, 2H), 3.88 (c), 3.90 (r, J = 7.2 Hz, 2H), 3.88 (c), 3.90 (r, J = 7.2 Hz, 2H), 3.88 (c), 3.90 (r, J = 7.2 Hz, 2H), 3.88 (r), 3.90 (r, J = 7.2 Hz, 2H), 3.88 (r), 3.90 (r, J = 7.2 Hz, 2H), 3.88 (r), 3.90 (r, J = 7.2 Hz, 2H), 3.88 (r), 3.90 (r)

10 7.08 (m, 1H), 6.84-6.74 (m, 2H), 4.29 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.88 (s, 2H), 2.99 (t, J = 7.2 Hz, 1H), 2.38 (s, 3H), 1.58 (s, 6H) $_{\circ}$ 

15

TLC: Rf 0.53 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:3);

NMR (CD<sub>3</sub>OD) :  $\delta$  7.98-7.93 (m, 2H), 7.49-7.43 (m, 3H), 7.13 (t, J = 7.4 Hz, 1H),

20 6.92-6.85 (m, 2H), 6.78-6.70 (m, 1H), 4.23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.78 (s, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H), 1.46 (s, 6H)<sub>0</sub>

#### 参考例 6

3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ) ベンズアルデヒド

5

2 - (5 - メチルー2 - フェニルオキサゾールー4 - イル) エタノール (1.02 g)、3 - ヒドロキシベンズアルデヒド (0.73 g) およびトリフェニルホスフィン (1.57 g)を塩化メチレン (1 0 m l) に溶解し、1, 1' - (アゾジカルボ10 ニル)ジビベリジン (1.74 g)を 0℃で加え、室温で2時間撹拌した。反応混合溶液にヘキサンを加え、固体をろ別した。ろ液を濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール:クロロホルム=1:100)で精製し、下記物性値を有する標題化合物 (1.30 g)を得た。

TLC: Rf  $0.77 ( \cancel{y} \cancel{9} \cancel{/} - \cancel{\nu} : \cancel{9} \square \square + \cancel{\nu} \cancel{4} = 1 : 2 ) ;$ 

15 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 9.96 (s, 1H), 7.98 (m, 2H), 7.50-7.35 (m, 6H), 7.17 (m, 1H),
4.31 (t, J = 6.0Hz, 2H), 3.01 (t, J = 6.0Hz, 2H), 2.38 (s, 3H)<sub>0</sub>

## 参考例 7

3 - (2 - (5 - メチル - 2 - フェニルオキサゾール - 4 - イル) エトキシ)
20 マンデロニトリル

参考例6で製造した化合物(135mg)およびヨウ化亜鉛(13mg)を塩化メチレン(3ml)に溶解し、0℃でトリメチルシリルニトリル(0.14ml)を加え、0℃で4時間撹拌した。反応混合溶液に冷水および飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、有機層を分取した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮した。残留物をジオキサン(3ml)に溶解し、2N-塩酸(0.5ml)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合溶液を冷水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮し、下記物性値を有する標題化合物(140mg)を得た。

TLC: Rf 0.27 (酢酸エチル: ヘキサン=1:2);

NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7.94 (m, 2H), 7.45-7.35 (m, 3H), 7.29 (dd, J = 8.0, 8.0Hz, 1H), 7.10-7.00 (m, 2H), 6.90 (m, 1H), 5.49 (d, J = 6.0Hz, 1H), 4.73 (d, J = 6.0Hz, 1H), 4.16 (t, J = 6.5Hz, 2H), 2.92 (t, J = 6.5Hz, 2H), 2.37 (s, 3H)<sub>o</sub>

参考例 8

5

10

15

20

参考例7で製造した化合物(93mg)を塩化メチレン(3ml)に溶解し、 室温で塩化チオニル(61ml)およびジメチルホルムアミド(1滴)を加え、 室温で30分間境拌した。反応混合溶液を冷水に加え、酢酸エチルで抽出した。

抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順次洗浄し、無水 硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮し、下記物性値を有する標題化合物 (99 mg)を得た。

TLC: Rf 0.74 (酢酸エチル: ヘキサン=1:1);

5 NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7.97 (m, 2H), 7.50-7.35 (m, 3H), 7.33 (dd, J = 8.0, 8.0Hz, 1H),
7.10-7.00 (m, 2H), 6.98 (m, 1H), 5.75 (s, 1H), 4.23 (t, J = 6.5Hz, 2H), 2.93 (t, J = 6.5Hz, 2H), 2.36 (s, 3H)<sub>o</sub>

### 実施例 6

10 5 - (3 - (2 - (5 - メチル - 2 - フェニルオキサゾール - 4 - イル) エトキシ) フェニル) - 2、4 - チアゾリジンジオン

15 参考例8で製造した化合物(99mg)をエタノール(1ml)に溶解し、 チオウレア(26mg)を加え、3時間還流した。反応混合溶液に2N-塩酸 (1.5ml)を加え、一晩還流した。反応混合溶液を冷水に加え、酢酸エチルで 抽出した。抽出液を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウム で乾燥後、濃縮した。残留物をメタノールで再結晶し、下記物性値を有する本 20 発明化合物(60mg)を得た。

TLC: Rf 0.31 (酢酸エチル: ヘキサン=1:1);

NMR (d<sub>6</sub>-DMSO):  $\delta$  7.90 (m, 2H), 7.60-7.40 (m, 3H), 7.31 (dd, J=8.0, 8.0Hz, 1H), 7.00-6.90 (m, 3H), 5.75 (s, 1H), 4.23 (t, J = 6.5Hz, 2H), 2.93 (t, J = 6.5Hz, 2H), 2.36 (s. 3H).

## [製剤例]

### 製剤例1

以下の各成分を常法により混合した後打錠して、一錠中に100mgの活性 成分を含有する錠剤100錠を得た。

10

## 製剤例2

以下の各成分を常法により混合した後、溶液を常法により滅菌し、5ml ずつ、アンブルに充填し、常法により凍結乾燥し、1アンブル中、20mgの活性成分を含有するアンブル100本を得た。

## 請求の範囲

# 1. 一般式(I)

5

(式中、

 $A^1$ は $C_1 \sim 4$  アルキレン基または $C_2 \sim 4$  アルケニレン基を表わし、

A<sup>2</sup>は-O-基または-S-基を表わし、

A3はCH基またはN基を表わし、

10 nは1~5を表わし、

R1は

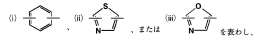
- (i) 水素原子、
- (ii) C1~8アルキル基、
- (iii) ハロゲン原子、
- 15 (iv) C1~4アルコキシ基、
  - (v) ニトロ基、
  - (vi) トリハロメチル基、
  - (vii) トリハロメトキシ基、
  - (viii) トリハロメチルチオ基、
- 20 (ix) シアノ基、
  - (x) C1~4アルキルチオ基、
  - (xi) NR 5 R 6 基 ( 基中、R 5 および R 6 はそれぞれ独立して、水素原子または C 1  $\sim$  4 アルキル基を表わす。) 、

- (xii) 炭素環基、または
- (xiii) ヘテロ環基を表わし、

### R 211

- (i) 水素原子、
- 5 (ii) C1~4アルキル基、
  - (iii) ハロゲン原子、または
  - (iv) トリハロメチル基を表わし、

# Cyc1基は



- 10 Cyc2基は
  - (i) 炭素環基、または
  - (ii) ヘテロ環基を表わし、

## R 3 は

- (i) 水素原子、
- 15 (ii) C1~8アルキル基、
  - (iii) ハロゲン原子、
  - (iv) C1~4アルコキシ基、
  - (v) ニトロ基、
  - (vi) トリハロメチル基、
- 20 (vii) トリハロメトキシ基、
  - (viii) トリハロメチルチオ基、
  - (ix) シアノ基、または
  - (x) C1~4アルキルチオ基を表わし、

## R 4 は

$$R^8$$
  $R^9$ 
(i)  $-A^4-C-COOR^7$  基、または

(ii) 2. 4-チアゾリジンジオン-5-イル基を表わし、

### A 4 は

- (i) 単結合、
- 5 (ii) C1~4アルキレン基、
  - (iii) -C1~4アルキレン-O-基、または
  - (iv) C1~4アルキレン-S-基を表わし、

 $R^7$ 、 $R^8$ および $R^9$ はそれぞれ独立して、水素原子、または $C^1 \sim 4$  アルキル基を表わす。

- 10 ただし、
  - (1) R 4 は 2 位または 3 位に結合するものとし、
- 請求の範囲1記載の一般式(I)で示される化合物、それらの非毒性塩、 またはそれらの水和物を有効成分として含有する血糖降下剤および/または脂 質低下剤である請求の範囲1記載のペルオキシソーム増殖薬活性化受容体制御 剤。
- 請求の範囲1記載の一般式(I)で示される化合物、それらの非毒性塩、またはそれらの水和物を有効成分として含有する糖尿病、肥満、シンドローム
   X、高コレステロール血症、高リボ蛋白血症等の代謝異常疾患、高脂血症、動脈硬化症、高血圧、循環器系疾患、過食症、虚血性心疾患の予防および/また

は治療剤、HDLコレステロール上昇剤、LDLコレステロールおよび/また はVLDLコレステロールの減少剤、糖尿病またはシンドロームXのリスクフ ァクター軽減剤である請求の範囲1記載のベルオキシソーム増殖薬活性化受容 体制御制。

5

## 4. 一般式(I)

$$(R^1)_n$$
  $R^2$   $Cyc1$   $A^1$   $A^2$   $R^4$   $(I)$   $A^3$   $R^3$ 

10 (式中、

 $A^1$ は $C1\sim 4$  アルキレン基または $C2\sim 4$  アルケニレン基を表わし、

A<sup>2</sup>は-O-基または-S-基を表わし、

A3はCH基またはN基を表わし、

nは1~5を表わし、

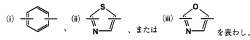
- 15 R 1 は
  - (i) 水素原子、
  - (ii) C1~8アルキル基、
  - (iii) ハロゲン原子、
  - (iv) C1~4アルコキシ基、
- 20 (v) ニトロ基、
  - (vi) トリハロメチル基、
  - (vii) トリハロメトキシ基、
  - (viii) トリハロメチルチオ基、

- (ix) シアノ基、
- (x) C1~4アルキルチオ基、
- (xi) NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>基(基中、R<sup>5</sup>およびR<sup>6</sup>はそれぞれ独立して、水素原子またはC1~4アルキル基を表わす。)、
- 5 (xii) 炭素環基、または
  - (xiii) ヘテロ環基を表わし、

### R 2 11

- (i) 水素原子、
- (ii) C1~4アルキル基、
- 10 (iii) ハロゲン原子、または
  - (iv) トリハロメチル基を表わし、

### Cyc1基は



### Cvc2基は

- 15 (i) 炭素環基、または
  - (ii) ヘテロ環基を表わし、

### R 3 11

- (i) 水素原子、
- (ii) C1~8アルキル基、
- 20 (iii) ハロゲン原子、
  - (iv) C1~4アルコキシ基、
  - (v) ニトロ基、
  - (vi) トリハロメチル基、
  - (vii) トリハロメトキシ基、
- 25 (viii) トリハロメチルチオ基、

- (ix) シアノ基、または
- (x) C1~4アルキルチオ基を表わし、

R 4 は

$$R^8$$
  $R^9$ 
(i)  $-A^4-C-COOR^7$  基、または

5 (ii) 2、4ーチアゾリジンジオン-5ーイル基を表わし、

### A 4 は

- (i) 単結合、
- (ii) C1~4アルキレン基、
- (iii) -C1~4アルキレン-O-基、または
- 10 (iv) -C1~4アルキレン-S-基を表わし、

 $\mathbb{R}^{7}$ 、 $\mathbb{R}^{8}$ および $\mathbb{R}^{9}$ はそれぞれ独立して、水素原子、または $\mathbb{C}^{1}$   $\sim$  4 アルキル基を表わす。

ただし、

- (1) R4は2位または3位に結合するものとし、
- 15 (2) R 4 が 3 位に結合し、A 4 が単結合またはメチレンを表わし、A 3 が C H を表わし、C y c 1 がペンゼンを表わすとき、A 1 はメチレン、エチレン、また はビニレンを表わすものとする。)で示されるカルボン酸誘導体、それらの非 番性塩、またはそれらの水和物。
- 20 5. 請求の範囲 4 記載の一般式 (I) で示される化合物のうち、Cycl基が



を表わす請求の範囲の4記載の化合物、それらの非毒性塩、またはそれらの水 和物。

6. 化合物が、

20

25

- 5 2) 4-(3-(ビフェニル-4-イルメトキシ)フェニル)ブタン酸・メチルエステル、
  - 3) 4-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル)ブタン酸・メチルエステル、
  - 4) 6-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エ
- 10 トキシ)フェニル)ヘキサン酸・メチルエステル、
  - 5) 5 (3 (2 (5 メチル-2 フェニルオキサゾール 4 イル) エトキシ) フェニル) ペンタン酸・メチルエステル、
  - 6) 6-(2-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル) ヘキサン酸・メチルエステル、
- 15 7) 5-(2-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル)ペンタン酸・メチルエステル、
  - 8) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 9)  $5 (3 (3 (5 \cancel{y} + \cancel{v} 2 7 \cancel{x} \cancel{v} + \cancel{v} + \cancel{v} \cancel{v} 4 4 \cancel{v})$
  - 10) 2- (3- (2- (5-メチル-2- (4-メチルフェニル) オキサゾー

ロポキシ)フェニル)ペンタン酸・メチルエステル、

- ルー4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、 11) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-エチルフェニル) オキサゾー
- ルー4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、 12) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-プロビルフェニル) オキサゾ
- ールー4 ーイル)エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル、
- 13) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-イソプロピルフェニル) オキ

サゾール-4-イル)エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル、

- 14) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-(2-メチルプロビル) フェ
- ニル)オキサゾールー4ーイル)エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル、
- 15) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-t-プチルフェニル) オキサ
- 5 ゾールー4ーイル)エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル、
  - 16) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メトキシフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 17) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(3, 4-ジメトキシフェニル) オ キサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
- 10 18)  $2 (3 (5 \cancel{y} + \cancel{v} 2 \cancel{y} + \cancel{v} + \cancel{v} + \cancel{v} \cancel{v} 4 \cancel{v} + \cancel{v} +$ 
  - シ)フェニル)酢酸・メチルエステル、
    - 19) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルチアゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
    - 20) 2-(3-(3-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)
- 15 プロポキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル、
  - 21) 2-(3-(2-(2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 22) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(3-クロロー4-メチルフェニル) オキサゾールー4-イル)エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル、
- 20 23) 2 (3 (2 (5 エチル-2 フェニルオキサゾール-4 イル) エトキシ) ファニル) 酢酸・メチルエステル。
  - 24) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ブチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 25) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-クロロフェニル) オキサゾー
- 25 ルー4ーイル)エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル、
  - 26) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2-メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、

- 27) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(3-メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
- 28) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-トリフルオロメチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
- 5 29) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-フルオロフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 30) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-シアノフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 31) 2-(3-(2-(5-x)+v-2-(3-x)+v-4-x+v)+v-2x-v)
- 10 オキサゾールー4ーイル)エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル、
  - 32) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ベンチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 33) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ニトロフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
- 15 34) 5-(3-(ピフェニル-4-イルメトキシ)フェニル)ペンタン酸、
  - 35) 4-(3-(ビフェニル-4-イルメトキシ)フェニル)ブタン酸、
  - 36) 4-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ)フェニル)ブタン酸、
  - 37)  $6 (3 (2 (5 \cancel{x} + \cancel{v} 2 7 \cancel{x} \cancel{v} + \cancel{v} + \cancel{v} \cancel{v} 4 4 \cancel{v})$
- 20 エトキシ) フェニル) ヘキサン酸、
  - 38) 5-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ)フェニル) ベンタン酸。
  - 39) 6-(2-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ)フェニル) ヘキサン酸。
- 25 40) 5-(2-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) ペンタン酸、
  - 41)  $2 (3 (2 (5 \cancel{y} + \cancel{v} 2 7 + \cancel{v} + \cancel{v} + \cancel{v} \cancel{v} 4 4 \cancel{v})$

- エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル、
- 42) 5-(3-(3-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) プロポキシ)フェニル)ベンタン酸。
- 43) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルフェニル) オキサゾー
- 5 ルー4ーイル)エトキシ)フェニル)酢酸、
  - 44) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-エチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 45) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-プロビルフェニル) オキサゾ -ル-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
- 10 46) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-イソプロピルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸.
  - 47) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-(2-メチルプロビル) フェ ニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 48) 2-(3-(2-(5-x)+v-2-(4-t-x)+v)+t+v)
- 15 ゾールー4ーイル)エトキシ)フェニル)酢酸、
  - 49) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メトキシフェニル) オキサゾールー4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 50) 2 (3 (2 (5 メチル-2 (3, 4 ジメトキシフェニル) オ キサゾール-4 - イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
- 20 51) 2-(3-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)メトキシ)フェニル) 所酸。
  - 52) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルチアゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 53) 2-(3-(3-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)
- 25 プロポキシ)フェニル)酢酸、

55) 2-(3-(2-(5-x+2)-2-(3-2)-4-x+2) オキサゾールー4ーイル)エトキシ)フェニル) 酢酸、

- 56) 2-(3-(2-(5-エチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
- 5 57) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ブチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 58) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-クロロフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 59) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2-メチルフェニル) オキサゾー
- 10 ルー4ーイル)エトキシ)フェニル)酢酸、
  - 60) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(3-メチルフェニル) オキサゾー ル-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 61) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-トリフルオロメチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
- 15 62) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-フルオロフェニル) オキサゾ -ル-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 63) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-シアノフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 64)  $2 (3 (2 (5 \cancel{x} + \cancel{v}) 2 (3 \cancel{z} + \cancel{u} 4 \cancel{x} + \cancel{v}) + \cancel{v} + \cancel{v}$
- 20 オキサゾールー4ーイル)エトキシ)フェニル)酢酸、
  - 65) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ベンチルフェニル) オキサゾールー4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 66) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ニトロフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
- 25 67) 2-(3-(2-(5-メチルー2-フェニルオキサゾールー4-イル) エチルチオ)フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 68) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)

エチルチオ)フェニル)酢酸、またはそれらの非毒性塩、またはそれらの水和物である請求の範囲4記載の化合物。

7. 化合物が、

20

- 5 1) 2 (3 (4 (4 メチルフェニル) チアゾール-2 イルメトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 2) 2-(3-(3-(ピフェニル-4-イルメトキシ)フェニル)プロピルチオ)酢酸・メチルエステル、
  - 3) 2-(3-(3-(4-(4-メチルフェニル) チアゾール-2-イルメト
- 10 キシ)フェニル)プロピルチオ)酢酸・メチルエステル、
  - 4) 2-(3-(ビフェニル-4- (1) + 1) + (3-(U) + 1)
  - 5) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、
- 15 6) 2-(3-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イ
  - ル) エトキシ) フェニル) プロビルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 7) 2-(3-(2-(ピフェニル-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、
  - 8) 2-(4-クロロ-3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾールー 4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル。
  - 9) 2-(4-クロロ-3-(4-(4-メチルフェニル) チアゾール-2-イルメトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル。
  - 10) 2-(3-(ピフェニル-4-イルメトキシ)-4-クロロフェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
- 25 11) 2-(3-((2E)-3-(ピフェニル-4-イル)プロベニルオキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 12) 2-(3-(3-(ピフェニル-4-イル) プロポキシ) フェニルメチル

- チオ) 酢酸・メチルエステル、
- 13) 2 (3 (ピフェニルー4 イルメトキシ) ビリジンー5 イルメチル チオ) 酢酸・メチルエステル、
- 14) 2 (3 (4' -プロビルビフェニル-4-イルメトキシ) フェニルメ
- 5 チルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 15) 2-(3-(4-(ビリジン-4-イル) フェニルメトキシ) フェニルメ チルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 16) 2-(3-(4-(ピリジン-3-イル) フェニルメトキシ) フェニルメ チルチオ) 酢酸・メチルエステル、
- 10 17) 2-(3-(4-(1, 3-ジオキサインダン-5-イル) フェニルメトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 18) 2-(3-(4-(ビリジン-2-イル) フェニルメトキシ) フェニルメ チルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 19) 2-(3-(4-(1, 3-ジオキサインダン-4-イル) フェニルメト
- 15 キシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、
  - 20) 2-(3-(2-フェニルチアゾール-4-イルメトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、
  - 21) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
- 20 22) 2-(3-(2-(2-フェニルチアゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 23) 2-(3-(2-(2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 24) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(1, 3-ジオキサインダン-5-
- 25 イル)オキサゾールー4ーイル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、

フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、

26) 2-(3-(3-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) プロポキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、

- 27) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2-メチルフェニル) オキサゾー
- 5 ルー4ーイル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、
  - 28) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(3-メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 29) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メトキシフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
- 10 30) 2 (3 (2 (5 メチル-2 フェニルオキサゾール 4 イル) エトキシ) - 5 - クロロフェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 31) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ)-2-メチルフェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 32) 2-(3-(2-(5-x)+v-2-7)+v+v-v-4-4v)
- 15 -1-メチルエトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、
  - 33) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) プロポキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、
  - 34) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ)フェニルメチルチオ)プロパン酸・エチルエステル、
- 20 35) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-エチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 36) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-プロビルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル。
  - 37) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-イソプロビルフェニル) オキ
- 25 サゾールー4ーイル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、
  - 38) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルチアゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、

39) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ブチルフェニル)オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、

- 40) 2-(3-(2-(5-エチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
- 5 41) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ペンチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 42) 2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロヘキシルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 43) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-(2-メチルプロピル) フェ
- 10 ニル)オキサゾールー4ーイル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、
  - 44) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-t-ブチルフェニル) オキサ ゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 45) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-シクロヘキシルフェニル) オ
- 15 キサゾールー4ーイル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、
  - 46) 2-(3-(5-メチル-2-(1, 3-ジオキサインダン-5-イル) オキサゾール-4-イルメトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、
- 20 47) 2 (3 (5 メチル-2 (4 イソプロビルフェニル) オキサゾール-4 イルメトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、
  - 48) 2-(3-(2-(4-メチル-2-フェニルオキサゾール-5-イル) エトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 49) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(3, 4-ジメトキシフェニル) オ
- 25 キサゾールー4ーイル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、
  - 50) 2-(3-(2-(5-x))+2-(4-x))

オキサゾールー4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸·メチルエステル、

- 51) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(ビリジン-2-イル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
- 5 52) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(チオフェン-2-イル) オキサゾ ール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 53) 2 (3 (2 (5 メチル-2 (4 ジメチルアミノフェニル) オキサゾール-4 イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
- 10 54) 2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロベンチルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 55) 2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロプロビルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 56) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-(1, 2, 3-チアジアゾー
- 15 ルー4ーイル) フェニル) オキサゾールー4ーイル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 57) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-(4-メチル-1, 2, 3-チアジアゾール-5-イル) フェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
- 20 58) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(フラン-2-イル)) オキサゾール -4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル
  - 59) 2 (3 (2 (5 メチル 2 (ビリジン 4 イル) オキサゾール 4 イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 60)  $2-(3-(2-(5-x)+\nu-2-7)+v+v-\nu-4-4\nu)$
- 25 エトキシ)フェニルメトキシ)酢酸・t ブチルエステル、
  - 61) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(ビリジン-3-イル)オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、

62) 2-(3-(4-(4-メチルフェニル) チアゾール-2-イルメトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、

- 63) 2 (3 (ピフェニルー4 イルメトキシ) フェニル) プロビルチオ) 酢酸、
- 5 64) 2 (3 (4 (4 メチルフェニル) チアゾール-2-イルメトキシ) フェニル) プロピルチオ) 酢酸、
  - 65) 2-(3-(ビフェニル-4-イルメトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 66) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸、
- 10 67) 2 (3 (3 (2 (5 メチル-2 フェニルオキサゾール-4 イル) エトキシ) フェニル) プロピルチオ) 酢酸。
  - 68) 2-(3-(2-(ピフェニル-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチ オ) 酢酸
  - 69) 2-(4-クロロ-3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール
- 15 -4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 70) 2-(4-クロロ-3-(4-(4-メチルフェニル)チアゾールー2-イルメトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 71) 2-(3-(ピフェニルー4-イルメトキシ)-4-クロロフェニルメチルチオ) 酢酸、
- 20 72) 2 (3 ((2 E) 3 (ピフェニル-4-イル) プロベニルオキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 73) 2-(3-(3-(ピフェニル-4-イル) プロポキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 74)  $2 (3 (\forall 7 + \exists \nu 4 (\exists \nu + 1)))$
- 75) 2-(3-(4'-プロビルビフェニル-4-イルメトキシ)フェニルメ

25 チオ) 酢酸、

チルチオ) 酢酸、

76) 2-(3-(4-(ビリジン-4-イル) フェニルメトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、

- 77) 2-(3-(4-(ピリジン-3-イル) フェニルメトキシ) フェニルメ チルチオ) 酢酸、
- 5 78) 2-(3-(4-(1,3-ジオキサインダン-5-イル)フェニルメトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸、
  - 79) 2-(3-(4-(ビリジン-2-イル) フェニルメトキシ) フェニルメ チルチオ) 酢酸、
  - 80)  $2-(3-(4-(1, 3-\Im + + + 1) 4 4 4 1))$
- 10 キシ)フェニルメチルチオ)酢酸、
  - 81) 2-(3-(2-フェニルチアゾールー4-イルメトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸、
  - 82) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
- 15 83) 2-(3-(2-(2-フェニルチアゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 84) 2-(3-(2-(2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 85)  $2 (3 (2 (5 \cancel{x} + \cancel{\nu} 2 (1, 3 \cancel{y} + \cancel{x} + \cancel{v} + \cancel{v} 5 (1, 3 \cancel{y} + \cancel{v} + \cancel{$
- 20 イル)オキサゾールー4ーイル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸、86) 2-(3-(5-メチル-2-フェニルオキサゾールー4ーイルメトキシ)

  - 87) 2-(3-(3-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) プロポキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸、
- 25 88) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2-メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 89) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(3-メチルフェニル) オキサゾー

ルー4ーイル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、

- 90) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メトキシフェニル) オキサゾ -ル-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
- 91) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)
- 5 エトキシ) 5 クロロフェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 92) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ) -2-メチルフェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 93) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) -1-メチルエトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸、
- 10 94) 2 (3 (2 (5 メチル-2 フェニルオキサゾール-4 イル) プロポキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 95) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) プロバン酸・ナトリウム塩、
  - 96) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-エチルフェニル) オキサゾー
- 15 ルー4ーイル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 97) 2-(3-(2-(5-x)+n-2-(4-7)) かまサゾ -n-4-7 ルントキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 98) 2-(3-(2-(5-x)+n-2-(4-4)) オキサゾールー4ーイル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
- 20 99) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルチアゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸。
  - 100) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ブチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
  - $101) \quad 2 \left(3 \left(2 \left(5 \mathcal{I} + \mathcal{I} \mathcal{I} 2 \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} + \mathcal{I} \mathcal{I} \right) \mathcal{I} 4 \mathcal{I} \mathcal{I} \right)\right)$
- 25 エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸、
  - 102) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ベンチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、

- 103) 2 (3 (2 (5 メチル-2 シクロヘキシルオキサゾールー4 イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
- 104) 2 (3 (2 (5 メチル-2 (4 (2 メチルプロピル) フェニル) オキサゾールー4 イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸。
- 5 105) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-t-ブチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸。
  - 106) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-シクロヘキシルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸.
  - $107) \quad 2 \left(3 \left(5 \cancel{x} + \cancel{\nu} 2 \left(1, \ 3 \cancel{y} + 3 + \cancel{v} + 1\right) \cancel{x} 5 1\right)\right)$
- 10 オキサゾールー4ーイルメトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸、
  - 108) 2-(3-(5-x+n-2-(4-4)) ない 2-(3-(5-x+n-2-(4-4)) がい 2-(3-(5-x+n-2-(4-4)) がい 2-(3-(5-x+n-2-(4-4)) がい 2-(3-(5-x+n-2-(4-4))) がい 2-(3-(5-x+n-2-(4
  - 109) 2-(3-(2-(4-メチル-2-フェニルオキサゾール-5-イル) エトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸。
- 15 110) 2 (3 (2 (5 メチル-2 (3, 4 ジメトキシフェニル) オキサゾールー4 イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸.
  - 111) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルピペラジン-1-イル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸。
  - 112) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(ピリジン-2-イル) オキサゾー
- 20 ルー4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸、
  - 113) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(チオフェン-2-イル) オキサゾールー4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸。
  - 114) 2 (3 (2 (5 メチル-2 (4 ジメチルアミノフェニル) オ キサゾールー4 - イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
- 25 115) 2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロペンチルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸。
  - 116) 2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロプロピルオキサゾール-4-

イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、

- 5 118) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-(4-メチル-1, 2, 3-チアジアゾール-5-イル) フェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 119) 2 (3 (2 (5 メチル-2 (フラン-2 イル) オキサゾール -4 - イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
- 10 120) 2 (3 (2 (5 メチル-2 (ビリジン-4 イル) オキサゾール-4 イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 121) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ)フェニルメトキシ)酢酸、
  - 122) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(ピリジン-3-イル) オキサゾー
- 15 ルー4ーイル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸、
  - 123) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ)フェニルメチルチオ)-2-メチルプロパン酸・エチルエステル、
  - 124) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ)フェニルメチルチオ)-2-メチルプロバン酸。
- 20 125) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(1,3-ジオキサインダン-5-イル)オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメトキシ)酢酸・t-ブ チルエステル、
  - 126) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(1, 3-ジオキサインダン-5-
  - イル) オキサゾールー4-イル) エトキシ) フェニルメトキシ) 酢酸、または
- 25 それらの非毒性塩、またはそれらの水和物である請求の範囲 4 記載の化合物。
  - 8. 化合物が、

 6-(3-(4-(4-メチルフェニル) チアゾール-2-イルメトキシ) フェニル) ヘキサン酸・メチルエステル、

- 2) 4-(3-(4-(4-メチルフェニル) チアゾール-2-イルメトキシ)フェニル) ブタン酸・メチルエステル、
- 5 3) 6-(2-(4-(4-メチルフェニル) チアゾール-2-イルメトキシ)フェニル) ヘキサン酸・メチルエステル、
  - 4) 2-(5-(ピフェニル-4-イルメトキシ)-2-ニトロフェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 5) 2-(3-(ピフェニルー4-イルメトキシ)-4-ニトロフェニルメチル
- 10 チオ)酢酸・メチルエステル、

  - 7) 2-(3-(2-(5-x)+v-2-(4-7v+17z-1v)))
- 15 ルー4ーイル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、
  - 8)  $2-(3-(2-(5-x)+n-2-(4-\phi)+n-x)++)$  すキサゾール -4-(4-x)+(3-x)+(3-x)+(4-
  - 9) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル)-2-メチルプロパン酸・メチルエステル、
- 20 10) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ニトロフェニル) オキサゾー ル-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 11) 2-(1-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) エチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 12) 2-(3-(2-(5-1)7)n+12)+12-7
- 25 -4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、

チルチオ) 酢酸・メチルエステル、

15

14) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2,3,5,6-テトラフルオロ-4-メチルフェニル)オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、

- 5 15) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(3-クロロ-4-メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル.
- 16) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチル10 エステル。
  - 17) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(3, 4, 5-トリメトキシフェニ ル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチル エステル、
  - 18) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルチオフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、
  - 19) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(3-ニトロ-4-メチルフェニル) オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、
    - 20) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(1, 3-ジオキサインダン-5-
- 20 イル) オキサゾールー4ーイル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 21) 2-(3-(2-(5-x)+v-2-(3, 4, 5-v)+v)+v)
  - ル) オキサゾールー4ーイル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 22)  $2 (3 (2 (5 \cancel{x} + \cancel{v} 2 (4 \cancel{b} + \cancel{y} \cancel{y} + \cancel{y$
  - ル) オキサゾールー4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
- 25 23) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2, 2-ジフルオロ-1, 3-ジ オキサインダン-5-イル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、

24) 2-(3-(2-(5-x)+n-2-(4-x)) フェニルメテルテオフェニル) オキサゾールー4-4 イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸・メチルエステル、

- 25) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-シアノフェニル) オキサゾー
- 5 ルー4ーイル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸・メチルエステル、
  - 26) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-シクロヘキシルフェニル)オ キサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル、
  - 27) 2-(3-(2-(5-x+2-2-(4-3x+2-2-1))) オキサゾールー4ーイル)エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル、
- 10 28) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(チオフェン-2-イル) オキサゾ -ル-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 29) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(フラン-2-イル))オキサゾール -4-イル)エトキシ)フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 30) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(ピリジン-2-イル) オキサゾー
- 15 ルー4ーイル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 31) 2-(3-(2-(5-x+n-2-(4-x+n-1, 2, 3-x+n-2-(4-x+n-1, 2, 3-x+n-2-(4-x+n-1, 2, 3-x+n-2-x+n-1)) する 3-x+n-2-(x+n-1, x+n-2-x+n-1) する 3-x+n-2-(x+n-2-x+n-1) する 3-x+n-2-(x+n-2-x+n-1
  - 32) 2-(3-(2-(5-x)+v-2-(2, 3, 5, 6-x)+7)v+v-2-(2, 5, 6-x)+7)v+v-2-
- 20 -4-メチルフェニル)オキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル、
  - 33) 2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロヘキシルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 34) 2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロペンチルオキサゾール-4-
- 25 イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 35) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(ピリジン-3-イル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、

36) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(ビリジン-4-イル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、

- 37) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルピペラジン-1-イル) チアゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
- 5 38) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルチオフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 39) 2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロプロビルオキサゾール-4-イル)エトキシ)フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - **40**) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(キノリン-2-イル) オキサゾー
- 10 ルー4-イル)エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル、
  - 41) 6-(3-(4-(4-メチルフェニル) チアゾールー2-イルメトキシ)フェニル) ヘキサン酸、
  - 42) 4-(3-(4-(4-メチルフェニル) チアゾール-2-イルメトキシ) フェニル) プタン酸、
- 15 43) 6-(2-(4-(4-メチルフェニル)チアゾール-2-イルメトキシ)フェニル) ヘキサン酸、
  - 44) 2-(5-(ピフェニルー4-イルメトキシ)-2-ニトロフェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 45) 2-(3-(ピフェニルー4-イルメトキシ) -4-ニトロフェニルメチ
- 20 ルチオ) 酢酸、
  - 46) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-トリフルオロメチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸.
  - 47) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-フルオロフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
- 25 48) 2 (3 (2 (5 メチル-2 (4 クロロフェニル) オキサゾール-4 イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 49) 2-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル)

- エトキシ)フェニル)-2-メチルプロバン酸、
- 50) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-ニトロフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
- 51) 2-(1-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-
- 5 イル) エトキシ) フェニル) エチルチオ) 酢酸、
  - 52) 2-(3-(2-(5-1) 1) 1) 2-(3-(2-1) 1) (5-1) エトキシ)フェニルメチルチオ) 酢酸、
- 10 チルチオ) 酢酸、
  - 54) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2, 3, 5, 6-テトラフルオロ -4-メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチル チオ) 酢酸、
  - 55) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(3-クロロ-4-メチルフェニル)
- 15 オキサゾールー4ーイル)エトキシ)フェニルメチルチオ)酢酸、
  - 56) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-トリフルオロメトキシフェニ
  - ル) オキサゾールー4ーイル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
  - 57) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
- 20 58) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルチオフェニル) オキサ ゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸。
  - 59) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(3-ニトロ-4-メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸。
- 25 イル) オキサゾールー4ーイル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 61)  $2-(3-(2-(5-\cancel{5}+\cancel{\nu}-2-(3,4,5-\cancel{5}-\cancel{5})\cancel{5}+\cancel{5})\cancel{5}+\cancel{5}-\cancel{5})\cancel{5}$
  - ル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、

- ル) オキサゾールー4ーイル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
- 5 酢酸、

15

- 64) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-トリフルオロメチルチオフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニルメチルチオ) 酢酸、
- 10 66) 2 (3 (2 (5 メチル-2 (4 シクロヘキシルフェニル) オ キサゾールー4 - イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 67) 2-(3-(2-(5-x+n-2-(4-3)x+n)) オキサゾールー4ーイル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 68) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(チオフェン-2-イル) オキサゾ ール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
- 69) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(フラン-2-イル) オキサゾール -4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸。
  - 70) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(ビリジン-2-イル) オキサゾール-4-イル) エトキシ フェニル) 酢酸。
- 20 71) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチル-1, 2, 3-チアジアゾール-5-イル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸。
  - 72) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2,3,5,6-テトラフルオロ -4-メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸
  - 73) 2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロヘキシルオキサゾール-4-
- 25 イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 74) 2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロベンチルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、

75)  $2-(3-(2-(5-x + \pi -2-(ビリジン-3-4\pi)) オキサゾール-4-4\pi)$  エトキシ)フェニル)酢酸、

- 76) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(ビリジン-4-イル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
- 5 77) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(4-メチルビペラジン-1-イル) チアゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、

  - 79) 2-(3-(2-(5-メチル-2-シクロプロビルオキサゾール-4-
- 10 イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 80) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(キノリン-2-イル) オキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 81) 5-(3-(2-(5-メチル-2-フェニルオキサゾール-4-イル) エトキシ) フェニル) -2.4-チアゾリジンジオン、
- 15 82) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(3-トリフルオロメトキシフェニ
  - ル) オキサゾールー4ーイル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 83) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2-トリフルオロメトキシフェニ
  - ル) オキサゾールー4ーイル) エトキシ) フェニル) 酢酸・メチルエステル、
  - 84)  $2 (3 (2 (4 \cancel{x} + \cancel{v} 2 7 + 2 + \cancel{v} + \cancel{v} + \cancel{v} \cancel{v} 5 4 \cancel{v})$
- 20 エトキシ)フェニル)酢酸・メチルエステル、

  - ル) オキサゾールー4ーイル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
  - 86) 2-(3-(2-(5-メチル-2-(2-トリフルオロメトキシフェニ
  - ル) オキサゾールー4ーイル) エトキシ) フェニル) 酢酸、
- 25 87) 2-(3-(2-(4-メチル-2-フェニルオキサゾール-5-イル) エトキシ)フェニル) 酢酸、またはそれらの非毒性塩、またはそれらの水和物である請求の範囲4記載の化合物。

## 配列表

## Sequence Listing

<110> ONO Pharmaceutical Co., Ltd.
$\ensuremath{\mbox{\sc l}}$ 200 Carboxylic acid derivatives and medicines containing the same as the active ingredient
<130> ONF-2923PCT
<150> JP 10-058444
<151> 1998-03-10
<150> JP 10-087560
<151> 1998-03-31
<160> 3
⟨210⟩ 1
<211≻ 85
<212> DNA
<213> Artificial sequence
<220>
<223> Enhancer sequence including 4 times repeated Gal4 protein response
sequences
<400> 1
tcgacggagt actgtcctcc gcgacggagt actgtcctcc gcgacggagt actgtcctcc 60
gcgacggagt actgtcctcc gagct 85
⟨210⟩ 2
<211> 9
<2112 PRT
<213> Unknown
<220>
<223> Nuclear localization signal derived from SV-40 T-antigen

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP99/01134

			PCT/JP99/01134				
Int.	L CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  Int.C1° C07C62/34, C07C69/734, C07C323/52, C07D213/30, C07D263/32, C07D277/24, C07D317/54, C07D413/04, C07D417/04, C07D417/12, According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
B. FIELDS	SEARCHED						
Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl <sup>6</sup> C07062/34, C07069/734, C070523/52, C070D213/30, C07D263/32, C07D277/24, C07D317/54, C07D413/04, C07D417/04, C07D417/12,						
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched							
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)  CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)							
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where app		ant passages	Relevant to claim No.			
X A	JP, 3-101669, A (Roussel Uclaf), 26 April, 1991 (26. 04. 91) & EP, 402246, Al			4-8 1-3			
A	JP, 4-217966, A (Bristlol-Myers Squibb Co.), 7 August, 1992 (07. 08. 92) & EP, 434034, Al & US, 5262540, A			1-8			
A	JP, 9-323982, A (Japan Tobac 16 December, 1997 (16. 12. 97 6 WO, 98/07699, Al	7)		1-8			
	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent fam					
"A" docum conside "E" earlier "L" docum cited to special "O" docum means "P" docum the pris	categories of cited documents: and defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance columns that possibled on or after the international filling date can which may throw doubte on priority claim(q) or which is suitablish the polition date of another citation or other can referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filling date but later than rify date claimed.	"I" later document published after the international filing date or priority date and not uncomfact with the polytication but cited to understand the principle or theory underlying the investion."  "A document of principle relevance, the charged investion cannot be considered arred or cannot be considered involve an investive step considered arred or cannot be considered to the charged investion cannot be considered to involve an investive step when the document is combined with one or more other such documents in combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art."  "&" document of member of the same prosted family  Date of mailting of the international search report					
	ine, 1999 (01. 06. 99)	15 June,	1999 (15.	06. 99)			
Name and mailing address of the ISA/		Anthorized officer					

Telephone No.

Facsimile No.

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP99/01134

A.	(Continuati	on) CLASSI	FICATION OF :	SUBJECT MAT	CER
A61K31/19,	A61K31/215,	A61K31/42,	A61K31/425,	A61K31/44,	A61K31/36

B. (Continuation) FIELDS SEARCHED

A61K31/19, A61K31/215, A61K31/42, A61K31/425, A61K31/44, A61K31/36

	国際調査報告	国際出願番号 PCT/JP99	0/01134				
A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(I P.C)) Int. Cl.* 070582/34、07058/734、070533/52、070213/30、070265/32、007027/24、 C070317/54、070113/04、070117/04、070117/104、17/12、A61K31/19、A61K31/215、 A61K31/42、A61K31/425、A61K31/44、A61K31/36							
B. 調査を行	rった分野						
5. 耐電と17-2.737 調査を行ったが異数率(国際特許分類(1 P C)) Int. Cl.* O7058/74、070589/734、0705323/52、070213/30、070263/32、070277/24、 0705817/54、070817/54、070817/304、0709117/04、0709117/12、461K31/19、461K31/15、 A61K31/42、461K31/425、461K31/44、461K31/36							
最小限資料以外	の資料で調査を行った分野に含まれるもの						
国際調査で使用	<b>目した電子データベース(データベースの名称、</b>	調査に使用した用語)					
C.	APLUS(STN), REGISTRY(STN)		,				
	5と認められる文献						
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する筋所の表示	関連する 請求の範囲の番号				
27-2	JIMANA XO DESMINE MALE	g to g company	10.00				
X A	JP, 3-101669, A(ルセルーユクラフ) 26. 4月. 1991 (26. 04. 91)&EP, 402246,	4~8 1~3					
A	JP, 4-217966, A(ブリストルーマイヤ· 7.8月.1992(07.08.92) &EP, 434034, A	1~8					
A	JP, 9-323982, A(日本たばこ産業株式 16.12月.1997(16.12.97) &WO, 98/076	1~8					
□ C欄の続きにも文献が列挙されている。 □ パテントファミリーに関する別紙を参照。							
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある玄敵ではなく、一般的技術水準を示すもの 「B」国開出版目前の出版または特許であるが、国際出版日 以後に公表された文敵であって、国際出版日 以後に公表されたもの 「L」優先維生派に疑義を後起する文敵又は他の文敵の発行 日若しくは他の特別が理由を確立するために引用する 文敵(理由を付す) 「O」「関による際示、使用、展示等に言及する文敵 「P」国際出版目的で、かつ優先権の主張の基礎となる出版 「A」同一パテントファミリー文別							
国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日							

15.06.99 特許庁審査官 (権限のある職員) 本党 裕司

電話番号 03-3581-1101 内線 3443

4H 9049

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 間 様式PCT/1SA/210(第2ページ)(1998年7月)

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915

01.06.99